

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.











	•			
		•		
			·	
•				

THE NEW ORK PUBLIC LIBRARY

astor, lenox and tilden foundations r . L

JOURNAL

FÜR

PRAKTISCHE

C H E M I E

HERAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN

ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÆT ZU LÆIPZIG

UND

RICHARD FELIX MARCHAND

PRIVATOCENT A. D. UNIVERSITÆT U. LEHRER D. CHEMIE A. D. K. PR. ARTIL-LERIE- U. INGENIEURSCHULE Z. BERLIN.

JAHRGANG 1841.

ERSTER BAND.



LEIPZIG 1841.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

JOURNAL

F Ü R

PRAKTISCHE

C H E M I E

HERAUSGEGRBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN

ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÆT ZU LKIPZIG

UND

RICHARD FELIX MARCHAND

PRIVATIOCENT A. D. UNIVERSITÆT U. LEHRER D. CHEMIE A. D. K. PR. ARTIL-LERIE- U. INGENIEURSCHULE Z. BERLIN.

vV

ZWEI UND ZWANZIGSTER BAND.

UNTER MITWIRKUNG

DER HERREN

BIEWEND, CAPAUN, ELSNER, HERMANN, HESS, KERSTEN, KOOSEN, LOEWIG, LUEDERSDORFF, MARX, MITSCHERLICH, MYLIUS, SCHOENBERG, F. SIMON, VOGEL, WACKENRODER, ZEUSCHNER.

LEIPZIG 1841

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH

THE NEW YORK PUBLIC LIBRARY

ASTOR, LENGX AND TILDEN FOUNDATIONS R

Inhalt des zwei und zwanzigsten Bandes des Journals für praktische Chemie.

Erstes Heft.

1. Untersuchung eines nen entstandenen natürlichen Silicates und	,,,,
Versuche zur Erklärung seiner Bildung und des Kieselsäure-	
gehaltes von Grubenwässern. Von Carl Kersten	1
Il. Ueber die Verschiedenheit des Agalmatoliths, nebst chemi-	•
scher Analyse eines chinesischen Bildsteins. Von H. Wak-	
kenroder	8
III. Ueber salpetrige Säure und ihre Verbindung mit Salpeter-	9
••	14
IV. Bemerkungen über die Krystallisation des Platins, nebst Modi-	1.4
	83
V. Ueber die Elementarzusammensetzung einiger Anthracite. Von	80
Q • •	27
Jacquelain	•
VI. Ueber die Mennige. Von A. Levol	86
	41
VIII. Grenzen der Empfindlichkeit einiger Reagentien. Von P.	AR
Harting	45
	59
X. Ueber das Fuselül der Kartoffeln, das feste Anisöl, das Stern-	EO
•	59
XI. Chemische Untersuchungen über die ätherischen Oele. Von	6 0
	60
XII. Ueber das Gewicht eines Cubikzolles reinen Wassers. Von	40
,	
,	64
Literatur.	
Zweites Heft.	
VIV Untorquehungen über den Meden Ven D. Hermann	Q E
XIV. Untersuchungen über den Moder. Von R. Hermann.	81
XVI. Beitrag zur Kenntniss des Caryophyllins. Von Mylius. 1	
XVII. Die Farbstoffe des Blutes. Von J. Franz Simon 1	. U 0
XVIII. Untersuchung von Blut und einigen pathologischen und normalen thierischen Se- und Excreten. Von J. Franz	
Aimon	116

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	sene
XIX. Beobachtung des Cyanurin. Von J. Franz Simon	120
XX. Ueber eine neue Säure aus dem Palmöl. Von Frémy.	120
XXI. Untersuchung des Palmöles und der Cacaobutter. Von J.	
Stenhouse	
Trait Wester aliche Demontragen über die Ansmittelung des	
XXII. Nachträgliche Bemerkungen über die Ausmittelung des	102
Stärkegehalts der Kartoffeln. Von Dr. Luedersdorff.	121
IN middle of the Ca	
Drittes Heft.	
XXIII. Ueber das Tönen erhitzter gläserner Röhren. Von C. Marx.	129
XXIV. Ueber die Ausdehung der Körper beim Erstarren. Von C.	
	195
Marx	
XXV. Ueber die Einwirkung des Salmiaks auf Jodkalium und	
über eine eigenthümliche Art, das Jodsalz als Arzeneimittel	
zum äusserlichen Gebrauch anzuwenden. Von A. Vogel.	144
XXVI, Ueber die Darstellung des Goldpurpurs. Von C. F. Capaun.	158
XXVII. Analyse des Porphyrs von Kreuznach im Nabethale.	
	155
XXVIII. Ueber das Terpentinöl. Von Deville. (Schluss.)	
XXIX. Ueber das Fuselöl der Kartoffeln. Von Aug. Cahours.	
XXX. Ueber die Wirkung der wasserfreien Phosphorsäure auf	
die wasserfreie Camphersiture. Von Philipp Walter.	180
XXXI. Ueber, ein, fossiles Wachs aus Gallicien. Von Philipp	
Walter	181
XXXII. Ueber die Zusammensetzung des Pigotits, die mudesige	
Säure und die Mudesinsäure. Von J. Johnston	
XXXIII. Ueber Thermoneutralität und damit verwandte Gegen-	
stände. Von Hess.	
XXXIV. Ueber die Wärmemenge, die sich bei Verbrennung der	
Kohle und des Kohlenoxydgases entwickelt. Von Ebelmen.	190
Viertes Heft.	
XXXV. Ueber die Zimmtsalpetersäure und die zimmtsalpetersau-	
ren Salze. Von Mitscherlich	198
XXXVI. Ueber den Chloroxaläther und die von ihm abgeleiteten	
The state of the s	100
Körper. Von J. Malaguti	199
XXXVII. Bemerkungen über die Zusammensetzung des Leimsüss	•
und der Leimsüsssalpetersäure. Von Boussingault.	2 20
XXXVIII. Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung	
des menschlichen Gehirns. Von E. Frémy	224
XXXIX. Ueber die Zusammensetzung der Wolle, die Theorie ih-	
rer Entfettung und einige von ihrer nähern Zusammensez-	
zung abhängende Eigenschaften, welche auf die industrielle	
Benutzung derselben Einfluss haben. Von Chevreul.	227
	~~!
XL. Ueber die wachsartige Substanz des Zuckerrohres. Von	9 00
	238

	seite
XLI. Ueber die Zusammensetzung des Cerosins. Von J. Dumas.	
XLII. Bemerkungen über Hrn. Prof. Schröder's Abhandlung:	
"Allgemeine Begründung der Volumentheorie u. s. w." (Pogg.	
Ann. Bd. L. S. 558,) Von Löwig	944
XLIII, Darlegung des sehr merkwürdigen Verhaltens, welches	
die Salze bei ihrer gemeinschaftlichen Auflösung in Wasser	
befolgen. Von Karsten	847
XLIV. Untersuchungen über die verschiedenen Rigenthümlichkei-	
ten, welche die Steine, die Cement und hydraulischen Kalk	
enthalten, durch unvollständiges Brennen annehmen können;	
,	
eingeleitet durch Bemerkungen über die anomalen Kalkarten,	
welche den Uebergang von den stark hydraulischen Kalkar-	
ten zu den Cementen bilden. Von N. Vicat	25 1
XLV. Berichtigung der angeblichen Essigätherbildung aus Essig-	
	050
•	256
XLVI. Literarische Nachweisungen	256
Fünftes und sechstes Heft.	
XLVII. Untersuchungen über den Indigo. Von Otto Linné	
Erdmann. (Zweite Abhandlung.)	257
XLVIII. Untersuchungen über das wahre Atomgewicht der Kohle.	
	900
	300
XLIX. Ueber die atomistische Chemie. Von Biot	321
L. Ueher Darstellung der Metalle auf nassem Wege und über die	
Vervielfältigung vertieft gravirter Kupferplatten durch Gal-	
vanismus. Von Dr. L. Klaner. (Nebst einer Kupferbeilage.)	220
LI. Ueber die Zerstörung des Guss- und Schmiedeeisens im Was-	
	0.50
	352
LII. Ueber die in der Natur vorkommenden Aluminate. Von H. Rose.	
LIII. Bemerkungen über das Arsenikwasserstoffgas. Von H. Rose.	362
LIV. Ueber die Bromsäure undihre Salze. Von Rammelsberg.	364·
LV. Ueber das Verhalten der Salze bei ihrer gemeinschaftlichen	
Anflösung in Wasser. Von Karsten	9.00
_	007
LVI. Beobachtungen über die Temperatur in den Gruben von	
Wieliezka. Von L. Zeuschner	368 .
LVII. Ueber die Bereitung von Alloxan, Alloxantin, thionursaurem	
Ammoniak, Uramii und Murexid. Von Prof. Gregory	371
LVIIL Wasserfreies kieselsaures Eisenoxydul	
-	
LIX. Ueber das Bleichen von vegetabilischem Wachs. Von Solly.	
LX. Ueber die Präexistenz von Harnstoff in der Harnsäure. Von	
Gregory	373
LXI. Birminghamer Verfahren zur Bleiweissfabrication	
LXII. Ueber die Anwendung des Wasserdampfes zum Löschen	
To Manage	01W ~
•	375
LXIII. Anwendung des Verfahrens der Vergoldung auf nassem	
Wege auf die Kunferstecherkungt	270

Seite LXIV. Ueber die Eigenschaft animalischer Stoffe, die Jodsäure zu
zersetzen und das Jod daraus abzuscheiden. Von Dr. med.
Simon und Langouné
LXV. Auszug einer Abhandlung des Hrn. Pelouze über die ätheri-
schen Oele im Allgemeinen und besonders über die Oele
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
•
LXVII. Darstellung von Calcium
LXVIII. Bereitung von Leinölfirniss
Literatur.
Siebentes Heft.
LXX. Bericht über den Betrieb der Gas-, Weiss-, Puddlings- und
Schweissöfen zu Wasseralfingen. Von H. Schönberg 385
LXXI. Ueber die Gichtgase und deren Benutzung
LXXII. Ueber den Kalkstein vom Krienberg bei Riidersdorf und
einige Cementsteine. Von Hermann Meyer 405
LXXIII. Ueber den Anthosiderit, eine neue Mineral-Species aus
Brasilien. Von J. Fr. L. Hausmann und F. Wöhler 412
LXXIV. Ueber die in der Nähe von Glasgow vorkommenden Mi-
neralien. Von Thomas Thomson
LXXV. Ueber die Schweissbarkeit der Metalle und die Damas-
cirung von Gold und Silber. Von J. Fournet 437
LXXVI. Ueber neunachtel - kohlensaures Kali und Natron. Von
R. Hermann
LXXVII. Ueber eine neue Verbindung des Eisens mit Sauerstoff.
(Brief des Herrn E. Frémy an Herrn Pelouze.) 446
LXXVIII. Chemische Notizen
Achtes Heft.
,
LXXIX. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit.
Von Theodor Scheerer
LXXX. Die Quantitätsverhältnisse der unzerlegten Stoffe und das
specifische Gewicht der Erde. Von J. Koosen 490
LXXXI. Ueber die Sulfantimoniate und Sulfarseniate. Von C.
Rammelsberg
LXXXII. Ueber die Verbindungen der flüchtigen Chloride mit
Ammoniak und über ihre Zusammensetzungsweise. Von H.
Rose
LXXXIII. Ueberdie Verbindungen des Schwesels mit dem Chlor.
Von R. F. Marchand
LXXXIV. Chemische Notizen
LXXXV. Literarische Nachweisungen. *
Literatur.
Titel und Inhalt des 22. Bandes.

Untersuchung eines neu entstandenen natürlichen Silicates und Versuche zur Erktärung seiner Bildung und des Kieselsäuregehaltes von Grubenwässern.

Von

CARL KERSTEN in Freiberg.

In der Grube Himmelfahrt bei Freiberg findet man auf den tieferen Gezeugstrecken, in der Nähe der Kunstsätze, durch welche die Grubenwässer gehoben werden, auf dem benachbarten
Gesteine (Gneus) sinterähnliche Ablagerungen, die durch das
immerwährende Tropfen der Kunstsätze entstehen. — Sie sind
das Resultat der Concentration der in den Grubenwässern aufgelösten Substanzen.

Dieses Product sitzt 2 - 4 Linien stark theilweise so fest auf Gneus auf, dass es sich, selbst durch Hammerschläge, sehwer davon trennen lasst. Es hat eine hellbraune Farbe, ist schimmernd und zeigt sternförmig auseinanderlaufenden Bruch, weicher in's Muschelige übergeht. Es ritzt Gips und ist von 2,28 spec. Gew. Beim Erhitzen in einem Glaskölbehen giebt dieser Sinter viel Wasser aus, welches sauer reagirt, das Glas aber nicht angreift. Digerirt man ihn mit Wasser, so erleidet er wahrnehmbar keine Veränderung, jedoch hinterlässt das Wasser nach dem Verdampfen einen sehr geringen Rückstand, welcher aus schweselsaurem Eisenoxydul, Eisenoxyd, Zinkoxyd und Kalkerde besteht. - Chlorwasserstoffsäure zerlegt den Sinter unter Chlorentwickelung sehr schnell; ele färbt sich braun, während eine bedeutende Menge Kieselsäure als durchscheinende Gallerie wie bei der Zerlegung der Zeolithe abgeschieden wird. Nach dem Decantiren der Auflösung von der Journ f prakt. Chemie, XXII 1

2 Kersten, neues Silicat u. Kieselgeh. d. Grubenwässer.

Kieselsäure und dem Auswaschen letzterer löst sie sich sehr leicht und ohne den geringsten Rückstand zu hinterlassen in einer concentrirten Auflösung von kohlensaurem Natron bei Unterstützung der Wärme auf. — Die chlorwasserstoffsaure braune Auflösung des Sinters enthält vornehmlich Eisenoxyd und Manganoxyd, ausserdem noch Spuren von Kupferoxyd, Zinkoxyd, Kalkerde und Schwefelsäure. — Bei längerer Digestion verliert sie ihre braune Farbe und wird gelb, indem sich das Manganoxyd zu Oxydul reducirt. Thonerde, Kalkerde und fixe Alkalien konnten nicht aufgefunden werden.

Die quantitative Analyse dieses Sinters lieferte folgendes Resultat:

18,98 Kieselsäure,

25,01 Manganoxyd,

22,90 Eisenoxyd,

33,00 Wasser,

Spuren von schwefelsaurem Kupferoxyd, Zinkoxyd und Gips

99,89 *).

Betrachtet man diese Zusammensetzung näher, so zeigt sich merkwürdigerweise, dass in diesem Mineral der Sauerstoff der Kieselsäure zu dem der Basen sich verhält wie 2:3, und dass der Sauerstoff des Wassers 3 mal so gross ist als der der Kieselsäure und die Hälfte von dem beider Basen beträgt.

— Diese neugebildete Mineralsubstanz ist demnach ein wasserhaltiges Subsilicat von Manganoxyd und Eisenoxyd, und seine Zusammensetzung kann durch die Formel

^{*)} Ein anderes Stück dieses Sinters, welches der russische Bergwerkscapitain von Gerngross in meinem Laboratorium analysirte, zeigte fast dieselbe Zusammensetzung. Derselbe fand nämlich darin:

^{18,07} Kieselsäure,

^{26,54} Manganoxyd,

^{21,00} Eisenoxyd,

^{32,82} Wasser.

Spuren von schwefelsaurem Kupferoxyd etc.

^{98,43.}

$$\frac{\mathbf{M}\mathbf{n_3}}{\mathbf{F}\mathbf{e_3}}$$
 $\mathbf{\ddot{S}i_3} + \mathbf{18\dot{H}}$

ausgedrückt werden.

Ein ähnliches, wiewohl ungewöhnliches Verbindungsverhältniss zwischen Kieselsäure und Basen findet sich in dem von Hrn. Berghauptmann Freiesleben zuerst bestimmten Talksteinmarke von Rochlitz*). Ueberhaupt schliesst sich das beschriebene Product mehreren jungen Gebilden des Mineralreiches an, welche Hr. etc. Freiesleben in seiner Oryktographie von Sachsen, Heft V. ausführlich beschrieben hat und deren chemische Zusammensetzung theilweise am angef. Orte, theils in Schweigger's. Journ. Bd. LXVI. S. 9 von mir mitgetheilt worden ist.

Ueber die Entstehung und Zusammensetzung des in Rede stehenden Mineralproductes habe ich mehrsache Erörterungen und Versuche angestellt. Sie lieferten ein vielleicht nicht ganz uninteressantes Resultat und zeigten namentlich auch, dass man bei Forschungen über die Art und Weise der Bildung von Mineralsubstanzen und die Ursache solcher Erscheinungen, welche sich dem ersten Anscheine nach nicht aus den Vorgängen in unseren Laboratorien erklären lassen, doch nicht sofort zu Erklärungen greifen sollte, welche mit unseren dermaligen chemischen Kenntnissen in Widerspruch stehen oder über diese hinausreichen, sondern vielmehr zu praktischen Versuchen über den Gegenstand selbst. - Wir haben oben gesehen, dass das beschriebene Silicat eine bedeutende Menge Kieselsäure enthält. Diese musste demnach in dem Grubenwasser, woraus es sich abschied, als zweite isomerische Modification, als bKieselsäure, wirklich aufgelöst oder als solche darin suspendirt sein; denn wäre sie darin blos mechanisch, als unlösliche Modification, enthalten gewesen, so würde unser Product nicht mit Chlorwasserstoffsäure gelatinirt haben und die gelatinöse Kieselsäure in einer Auflösung von kohlensaurem Natron vollständig auflöslich gewesen sein, sondern die Kieselsäure wäre bei jener Behandlung als Quarzsand ungelöst zurückgeblieben.

Da nun aber die Kieselsäure als aKieselsäure in Wasser unauflöslich ist, in ihrer zweiten Modification aber in der biesigen

^{*)} S. Freiesleben, geognostische Arbeiten, Bd. V. S. 197.

4 Kersten, neues Silicat u. Kieselgeh. d. Grubenwässen

Gebirgsformation nicht angetroffen wird, so müssen in dem Grubenwasser Substanzen enthalten sein, welche die *Kieselsäure auflösten oder die in dem Gebirgsgesteine vorkommenden Silicate zerlegten und die bKicselsäure abschieden. - Die chemische Untersuchung der Grubenwässer zeigte indessen, dass sie weder Alkalien noch andere Salze und Substanzen enthielten, welche auf Silicate einzuwirken vermögen, sondern, ausser nicht unbeträchtlichen Mengen Kieselsäure, blos schwefelsaures Efsenoxydul, Manganoxydul, Kalkerde und freie Schwefelsäure. -Wellte man nun aber auch annehmen, dass das schwach saure Grubenwasser auf Silicate eingewirkt und dadurch die Kieselsäure in die auflösliche Modification umgeändert haben könnte, so kann hierauf entgegnet werden, dass sowohl in dem Gebirgsgesteine als auf den Gängen hiesiger Refier keine einfachen und durch Säuren zerlegbaren Silicate (z. B. Zeolithe) vorkommen, in welchem Falle jene Erscheinung nicht unwahrscheinlich wäre, sondern blos höhere und solche Silicate --Feldspath und Glimmer —, welche nicht einmal durch verdünnte Schwefelsäure zerlegt werden.

Es liegen daher, so scheint es mir, keine Thatsachen und Verhältnisse vor, welche es wahrscheinlich machten, dass die Kieselsäure in dem Grubenwasser durch Einwirkung der darin enthaltenen Salze, so wie der geringen Menge freier Schwefelsäure, auf die Silicate des Gehirgsgesteines, aufgelöst worden sei. Man ist daher zur Erklärung dieser Erscheinung genöttigt, an andere Ursachen zu denken.

Der Umstand, dass auf einigen Gängen der Grube Himmelfahrt Flussspath vorkommt, rief die Frage bervor, ob derselbe nicht vielleicht durch das Grubenwasser selbst oder ein oder das andere der darin aufgelösten Salze, so wie durch die Producte der freiwilligen Zersetzung des Schwefelkieses zerlegt worden sein könne.

In diesem Falle würde sich der Kieselsäuregebalt des Grubenwassers und die Bildung unseres Silicates dadurch ungezwungen erklären lassen, dass die freie Flusssäure auf Quarz
oder die obengenannten Silicate einwirkte, wodurch Fluorsilicium entstand, das sich bei Zutritt von Wasser wiederum zerlegte und gelatinüse Kieselsäure absetzte, welche sich in ersterem auflöste. — Um hierüber Aufschluss zu erhalten, stellte

ich eine Reihe von Versuchen im Kleinen fin, wobel ich Flussspath mit Grubenwasser und verschiedenen Flüssigkeiten schwach erwarmte, und beobachtete, ob eine theilweise Zerlegung des Flussspathes stattfand. Bei diesen Versuchen verführ ich folgendermaassen.

Krystallisirter, ganz reiner Flussspath wurde in geschlämmtem Zustande in eine Platinretorie gebracht, deren Helm abgeschrant worden war, diese sodann mit den Flüssigkeiten gefüllt und mit einer Platte von weichem Glase bedeckt, welche mit Wachs überzogen war, worin man mittelst eines Holzstabchens einige Schristzüge gemacht hatte. Die Retorte wurde nun während 7 Tagen einer Temperatur von 30 - 40° R. ausgesetzt, worauf man die Glasplatte reinigte und sowohl durch Anhauchen als mit der Loupe untersuchte, ob eine Actzung stattgefunden hatte. Die angewandten Flüssigkeiten waren:

- 1) gewöhnliches Grubenwasser (von der vierten Gezeugstrecke des Gottleb Morgenganges),
- 2) desgl., durch Verdampfen auf ein Zwölftheil seines Volumens concentrist,
 - 3) eine Auflösung von Eisenvitriol,
 - 4) eine Auflösung von schwefelsaurem Manganoxydul und
- 5) eine Auflösung von schwefelsaurem Zinkoxyd; auf einen Theil der Salze wurden 6 Theile Wasser genommen;
- 6) Wasser, mit 1 p.C. dem Gewichte nach concentrister engi. Schwefelsäure vermischt.

Sämmtliche Flüssigkeiten äusserten keine Einwirkung auf den Flussspath, denn es war auch nicht die leiseste Spur einer Aetzung der Glasplatten wahrzunchmen. Dasselbe negative Ergebnies wurde erhalten, als Flussspath mit einem halben Gewichtstheile Schweselkies, ferner Zinkblende im geschlämmten Zustande, gemengt und mit Eisenvitriollösung und dem oben angegebenen schwefelsäurehaltigen Wasser digerirt worden war.

Die von Berzelius gemachte Beobachtung, dass kieselhaltiger Flussspath ein in Säuren sehr auflösliches Salz bildet, brachte mich auf die Vermuthung, dass durch Einwirkung der genannten Flüssigkeiten auf Flussspath und Kieselsäure vielleicht Fluorallicium gebildet werden könne. Um hierüber Gewissheit zu erlangen, wurden 4 abgesprengte Glaskolben erwärmt und inwendig mit Wachs mittelst eines Pinsels überstrichen, worauf man in den Ueberzug an dem obern Theile der Kolben einige Schriftzüge mit einem Holzstäbehen machte und kieselhaltigen Flussspath (von Stollberg am Harze) als geschlämmtes Pulver hineinbrachte. Hierauf wurden die Kolben mit folgenden Flüssigkeiten gefüllt:

- 1) mit Grubenwasser, das auf ein Zwölftheil seines Volumens verdunstet worden war,
 - 2) mit einer gesättigten Auflösung von Eisenvitriol,
- 3) mit einer an der Luft zersetzten Auflösung dieses Salzes,
- 4) mit einer Auflösung von 1 Th. schwefelsaurem Manganoxydul und 4 Th. Wasser.

Kolben wurden mit Glasplatten, deren innere Seiten mit Wachs überzogen worden waren, bedeckt und alle Fugen sorgfältig verstrichen. Man setzte die Kolben nun 7 Tage lang der angegebenen Temperatur aus, worauf sie geleert und der Wachsüberzug abgeschmolzen wurde. — Die Kolben mit den ersten drei Flüssigkeiten, ingleichen die Glasplatten, zeigten sieh deutlich an den Stellen, wo kein Wachsüberzug stattgefunden hatte, angegriffen, dagegen konnte man keine Aetzung im Kolben mit der Flüssigkeit No. 4 wabrnehmen.

Es folgt daher aus diesen Versuchen, dass kieselhaltiger Flusspath durch das gedachte Grubenwasser, ferner durch concentrirte Auflösungen von Eisenvitriol, so wie an der Luft zerzetzte Auflösungen dieses Salzes, bei 30—40° R. zerlegt wird.

Da sich nun bei einer derartigen Zersetzung Fluorsilicium bildet, welches durch das Wasser zersetzt wird, wobei sich Kieselsäure in gallertartigem Zustande ausscheidet, die sowohl in reinem, besser noch in saurem Wasser auflöslich ist, so dürfte sich hierdurch einfach der bedeutende Kieselsäuregehalt des mehrerwähnten Grubenwassers und die Bildung des untersuchten wasserhaltigen Silicates erklären.

Flussspath, Quarz und Schwefelkies finden sich gemeinschäftlich auf einigen Gängen der Grube Himmelfahrt. Das
durch freiwillige Zersetzung des Schwefelkieses entstehende neutrale schwefelsaure Eisenoxydul wird in Berührung mit Luft
zerlegt, und das in Wasser aufgelöst bleibende saure schwefelsaure Salz wirkt allmählig zersetzend auf den mit Quarz ge-

•

mengten Flussspath. — Der grosse Gehalt des neugebildeten Silicates an Manganoxyd ist sehr wahrscheinlich darin begründet, dass Mangan – und Braunspäthe, welche sich bäufig auf den hiesigen Gängen finden, sehr leicht von dem schwach sauren Grubenwasser aufgelöst werden, wodurch schwefelsaures Manganoxydnl entsteht, das in Berührung mit Luft unter Abscheidung von Manganoxydhydrat schnell zersetzt wird.

Wenn einerseits vorstehende, auf directe Versuche basirte Erklärungsweise des Kieselerdegehaltes der Grubenwässer von Himmelfahrt zwar auf manche andere kieselsäurehaltige Grubenwässer und manche Mineralsubstanzen neuerer Bildung angewandt werden könnte, so ist doch andrerseits nicht zu verkennen, dass sie — da wir fast in allen Quell- und Mineralwässern Kieselsäure finden und Flussspath nicht zu den allgemein verbreiteten Mineralsubstanzen gehört — verhältnissmässig nur in wenigen Fällen jene Erscheinung zu erklären vermag *).

In dem Fluorgehalte vieler Mineralkörper, namentlich des viel verbreiteten Glimmers, möchte indessen sehr häufig ein Auflösungsmittel der Kieselerde gefunden werden, und es wäre nicht uninteressant, durch Versuche die Verbältnisse und Umstände auszumitteln, unter welchen andere Mineralkörper, z. B. Schwefelkies, den Glimmer unter Concurrenz von Wasser und verschiedenen Salzlösungen zu zersetzen vermögen, wozu en mir gegenwärtig an Zeit gebricht.

^{*)} Obgleich der Kieselsäuregehalt mancher Mineralquellen auf mehrfache Weise, als durch ihren Gehalt an Alkalisalzen, Kohlensäure, ihre Temperatur und den Umstand, dass Feldspath bei hoher Temperatur und bohem Drucke (23 Atmosphären) durch Wasser zerlegt wird, wobei sich kieselsaures Kali auflöst †), erklärt werden kann, ohne hierbei eine Concurrenz von Flusssäure zu vermuthen, so ist doch bemerkenswerth, dass einige derselben, z. B. der Sprudel in Carlabad, Fluorcalcium aufgelöst enthalten und dass secundäre Bildungen von Flussspath am Granit in der Nähe der Carlabader Quellen gefunden worden sind, um so mehr, als ein Vorkommen von primärem Flusspathe in den Umgebungen Carlabads noch nicht beobachtet worden, auch nicht wahrscheinlich ist. — Auch die Mineralquellen von Seltera und Ems, die sich beide durch einen bedeutenden Kieselsäuregehalt nuszeichnen, enthalten nach Struve Fluorcalcium aufgelöst.

^{†)} Poggend. Ann. Bd. XXXV. S. 854.

Ueber die Verschiedenheit des Agalmatoliths, nebst chemischer Analyse eines chinesischen Bildsteins.

Von

H. WACKENRODER.

In dem 18. Jahrgange seines Jahresberichtes, S. 228, hat Berzelius die neueste Analyse des chinesischen Bildsteins von Hrn. v. Holger erwähnt, zugleich aber die Meinung dieses Chemikers: "dass diejenigen, welche vor ihm den Bildstein einer chemischen Analyse unterwarfen, die Alaunerde von der Talkerde zu unterscheiden nicht verstanden hätten," als unbegründet zurückgewiesen. Ganz gewiss gerade den Chemikern, welche den Bildstein zerlegten, kann man eine derartige Verwechselung nicht wohl unterstellen. Vergleicht man aber die Besultate ihrer Analysen, so sieht man leicht ein, dass keiner derselben ein und dasselbe Fossil zergliederte. Es enthält nämlich der Agalmatolith, und zwar:

•		weisser - durch- scheinen- der, nach	sicht- iger,	rother, nach John*)	nach : Lych- nell ***):	nach Gme- lin*):
		Klap-roth**):	n. Klap- roth:			
Alaunerde	29,0	34,00	24,0	31,00	24,54	28,1
Kieselerde	56,0	54,50	62,0	55,50	72,40	58,1
Kali	7,0	6,25		5,25		7,8
Kalk	2,0		1,0	2,00		*Thin
Eisenoxyd	1,0	0,75	0,5	1,25	2,85	-
Wasser	5,0	4,00	10,0	5,00	_	6,0
•	100,0	99,50	97,5	100,00	99,79	100,0.

Alle diese Bildsteine waren also Alaunerdesilicate, während der von Hrn. v. Holger zerlegte Agalmatolith ein Talkerdesilicat war. Es wurden nämlich gefunden †):

^{*)} Leonhard, Handb. der Oryktognosie. 2. Aufl. S. 189.

^{**)} Klaproth, Beiträge B. V. S. 21 u. Bd. II. S. 189.

^{***)} Berzelius, Jahresbericht 15. Jahrg. S. 218.

^{†)} Ebendas. 18. Jahrg. S. 228,

Wackenroder, üb. Agalmatolith.

Talkerde	95,4
Kieselerde	61,0
Kalk	3,0
Alaunerde	5,0
Manganoxydul	0,9
Eisenoxydul	4,8
	99,6,

Aus diesem Grunde bemerkt auch Glooker in seinem adriss der Mineralogie, 1839. S. 558", dass die Analyin Lychnell und v. Holger sich nicht auf den Bildsondern auf andere Mineralien, und die des letztern Chees wahrscheinlich auf Speckstein beziehen. Man kann die-Ausspruche jedoch nur unter der Voraussetzung beipflichlass das zuerst von Vauquelin als wasserbaltiges kieres Alaunerdekali erkannte Fossil ausschliesslich den Na-Agalmatolith führen solle. Vielmehr darf man glauben, die Chinesen zu den bekannten Schnitzwerken mancherlei falien verwenden, die also ebenfalls Bildstein benannt wer-Schon Klaproth (Beiträge II. S. 190) führt has ihm "von anderweitigen Mineralien, deren sich die Chi-🛦 ebenfalls zu ihren Bildschnitzereion bedienen, auch ein er reiner, sehr feinkörniger Marmor vorgekommen sei." schen erfährt man nichts Näheres von ihm über die Ver-Sepheiten des Bildsteins, die er bemerkte, obwohl das von malysirte fleischrothe und undurchsichtige Fossil sicher ein 🛂 anderes war als das spargelgrüne und durchscheinende. ad Klaproth seine frühere Analyse des letztern Minerals dem Vorgange Vauquelin's später im 5. Bande seiner rage" corrigirt, gedenkt er des erstern Minerals nicht wei-Da Klaproth, nach seiner gewohnten Art den Gang der e pünctlich angiebt, so kann man unmöglich annehmen, er Talkerde mit Alaunerde sollte verwechselt baben; aber eben so wenig kann man geradezu in der Analyse des prothen Minerals Kali suppliren. Lychnell and v. Holserlegten offenbar ganz verschiedene Mineralien. Voreilig es sein, anzunehmen, dass die von ihnen untersuchten llien nur unächten, nicht aus China stammenden Bildweringehörten. Vielleicht werden oftmals in Europa jene sonfen chinesischen Figuren nachgehildet. Dann müssten wif

aber doch auch mit dem Gestein näher bekannt sein, aus wolchem sie geschnitzt wurden. Nun aber sind die Beschreibungen und Diagnosen des Agalmatoliths in älteren und neuerer mineralogischen Werken, namentlich in: Walterius, system mineralogie. Ed. II. T. I. p. 399; Hausmann, Handb. d. Mineralogie Bd. II. S. 440; Mohs, Grundriss d. Min. Th. II. S. 641; Jameson, system of Min. Vol. I. p. 500; Leonhard, Handb. d. Orykt. 2. Auft. S. 188; Walchner, Handb. d. Min. S. 180; Glocker, Grundriss d. Min. 1839; S. 558 u. a. m. so von einander abweichend, dass man an einer Verschiedenheit des von den Chinesen benutzten Bildsteins nicht wohl zweifeln kann.

Rine Bestätigung dieser Ansicht glaubte ich auch an den ziemlich grossen Bruchstücke einer chinesischen Pagode zu finden, welches aus einer ältern Mineraliensammlung in die meinige übergegangen ist. Für der chinesischen Ursprung desselben ist freilich keine andere Bürgschaft gegeben, als die eigenthümliche Gestalt und Färbung der Pagode; eine grössers jedoch scheint mir in dem eigenthümlichen physikalischen und chemischen Verhalten des Minerals zu liegen. Ich hielt es daher nicht für überflüssig, dasselbe genauer zu untersuchen, und erlaube mir jetzt die Mittheilung der Untersuchung.

Der Agalmatolith aus meiner Sammlung ist gleichmässig röthlich-weiss oder pfirsichblüthroth gefärbt, dicht, von unebenem bis splitterigem Bruche, matt, an den Kanten stark durchscheinend, fettig anzufühlen, sehr milde, auf Holz, Porcellan und Tuch schwach schreibend. Die Härte desselben ist = \$; das spec. Gew. bei + 20° C. = 2,747, also bei + 4,1° C. = 2,7428. — Das spec. Gew. des Bildsteins wird gewöhnlich zu 3,815 nach Klaproth, oder zu 2,827 nach Breithaupt angenommen. Dabei übersieht man aber, dass Klaproth auch 2,785 als spec. Gew. des von ihm untersuchten undurchsichtigen chinesischen Bildsteins anführte und dass Karsten selbst nur 2,617 als spec. Gewicht des Bildsteins augab.

Unser Mineral wird beim Erhitzen vor dem Lötbrohre schwarz, brennt sich alsdann schneeweiss, wird hart ohne alle Formänderung und zeigt höchstens nur an den Kanten Spuren von Schmelzung. Beim Erhitzen in der Glasröhre entwickelt dasselbe einen empyreumatischen Geruch und etwas ungefärbtes,

Erhitzung bis zum Schmelzen des Glases gesteigert, so et sich ein leichter weisser Anflog, etwa wie von verflüchm Chlornatrium.

Mit Kobaltsolution erbitzt, wird das Gestein erst roth und längerer Erbitzung grau gefärbt.

Borax löst das gepulverte Fossil langsam und klar auf. Perle bleibt auf Zusatz von Salpeter unverändert.

Phosphorsalz löst dasselbe nur schwer auf und hinterlässt ei-Bückstand von opak bleibender Kieselerde. Beim Erkalten d die Perle rissig, und während des Glübens mit Salpeter etzt, erleidet sie keine Färbung, zeigt jedoch beim Abküheine schwache Eisenreaction.

Soda giebt mit demselben ein opakes Glas und zwar unstarkem Aufschäumen leichter auf Kohle als auf Platinblech, Dieses Verhalten unseres Fossils stimmt gut überein mit rzelius's Angaben (Anwend, des Löthrohrs. 2. Aufl. S. 1). Hier findet sich der Agalmatolith als "weisser Talk von ma" unter den Talkarten aufgeführt, welche ihren Platz zwicon Glunmer und Chlorit erhalten haben. Berzelius hat also shrecheinlich dasselbe oder ein dem ganz ähnliches Fossil vor gehabt, welches den Gegenstand meiner Untersuchung auseht. Da von den Mineralogen das spec, Gew. des Talks stens zu 2,71-2,74 angegeben wird, so wird auch dadurch Vermuthung bestätigt. Es scheint mir demnach nicht zu-🚉 dass, wie es von einigen Mineralogen geschieht, das Berzelius angegebene Verhalten des Bildsteins vor dem mrobre dem Agalmatolith, der im Wesentlichen kieselsaures enerdekali ist, beigelegt werde.

Unser Fossil wird im gepulverten Zustande bei der Dition mit Salzsäure oder Schwefelsäure stark angegriffen, aber
vollständig zerlegt. Letztere Säure färht sich schwarz.
Verdampfung zur Trockne und Digestion mit Wasser finsich eine gute Menge von Talkerde aufgelöst. Salpeterte greift das Pulver schon in der Kälte etwas an, und in
mit Wasser verdünnten Säure lässt sich alsdaun eine Spur
er bemerken.

Die quantitative Analyse unseres Minerals zeigte endlich

die gänzliche Verschiedenheit desselben von dem Fossil, welches man bisher ausschliesslich Bildstein genannt hat,

- 1) Der gröblich zerkleinerte Agalmatolith verlor beim Gluhen mit der Spiritusslamme, wobei er eine grane Farbe aumahm, nur 0,367 p.C. an Gewicht. In sehr heftigem Glühfeuer nahm derselbe aber eine blendend weisse Farbe au, wurds sebr hart and verlor noch 3,111 p.C. an Gewicht. Den ganzen Glühangsverlust von 3,478 p. C. darf man wohl auf Rechoung von verflüchtigtem Wasser setzen, da von organischer Substanz in dem Minerale offenbar nur geringe Spuren vorhanden sind. Auch das darin enthaltene Chlor, wabracheinlich als Chlornatrium, beträgt nicht mehr als eine Spur. Indeasen will ich nicht unerwähnt lassen, dass der Deckel des Platintiegels, welcher in einen bessischen Tiegel gestellt worden, während des heftigen Glühens des Fossils einen geringen weisses Anflug erhalten hatte. Von verflüchtigtem Fluorkiesel rührte jedoch der Glühungsverlust nicht her, da eine besondere, auf Fluor gerichtete Analyse die Abwesenheit des letztern darthat.
- 2) Es wurden 2,298 Gr. des fein gepulverten und bei 100° getrockneten Minerals mit 8,0 Gr. kohlensaurem Natron geglüht. Die zusammengesinterte schneeweisse Masse wurde mit verdünnter Salzsäure vollständig aufgelöst und die Kieselerde auf bekannte Weise geschieden. Sie betrug 61,967 p.C., war ganz weiss und locker und zeigte sich beim Auflösen in Alkalien vollkommen rein.
- 3) Die erhaltene Flüssigkeit wurde mit Salmiak vermischt, Auf Zusatz von Ammoniak entstand nur ein sehr geringer Niederschlag von Eisenoxydhydrat, welches im geglühten Zustande 0,740 p.C. des Minerals betrug.
- 4) Da die Flüssigkeit durch Oxalsäure keine Trübung erlitt, so wurde sie erhitzt und mit koblensaurem Natron eine Zeit lang gekocht. Der entstandene Niederschlag hinterliess beim Glühen reme weisse und lockere Talkerde. Der ungefällte Theil der Talkerde wurde durch basisches phosphorsaures Ammoniak niedergeschlagen, die gefällte phosphorsaure Ammoniak-Talkerde mit ammoniakalischem Wasser ausgesüsst und dann schwach geglüht. Das geglühte Salz wurde auf Talkerde berechnet nach der, wie mir schelnt, siehern Voraussezzung, dass 100 Th. desselben 38 p.C. Talkerde anzeigen. Der

amthetrag der Talkerde war 33,039 p.C. des Agaimu-

Demuach bestehen 100 Th. dieses Minerals aus:

 Talkerde
 33,029 Gewichtsth.

 Kieselerde
 61,967 —

 Eisenoxyd
 0,740 —

 Wasser (als Glübungsverlust)
 3,478 —

 99,214 —

Die Richtigkeit dieses Kesultales ist durch eine zweite Anawobei auch auf einen etwaigen Gehalt des Minerals an il Rücksicht genommen wurde, bestätigt worden. Die gene Zusammensetzung dieses Bildsteins lässt sich durch andere ehemische Formel genau ausdrücken als durch go + SiO₃) + (MgO + Aq). Hiernach würde das Mitentbalten:

 Talkerde
 34,075

 Kieselerde
 63,453

 Wasser
 3,472

 100,000.

Will man aber den Glühungsverlust, da derselbe sehr gesist, nicht auf Rechnung von Hydratwasser setzen, sondern anhängendem Wasser und organischer Substanz zuschreise ist die Formel 6 MgO + 5 SiO₃ der von Berzelius den Speckstein angenommenen sehr nahe gerückt. Aus den auten Analysen des Specksteins (vgl. Leonhard, Handsonden Analysen des Specksteins (vgl. Leonhard, Handsonden Analysen des Specksteins (vgl. Leonhard, Handsonden S. 223) geht aber hervor, dass dieses Mineral in seiner hung sehr variirt und keinesweges durch eine einzige chehe Formel repräsentirt werden kann. Ich glaube daher, von mir analysirten Agalmatolith vorläufig mit keinem ansähnlichen Talkerdemineral identificiren zu dürfen.

Uebrigens bin ich durch die Güte meines verehrten Col, des Hrn. Geh. Hofrath Bachmann, in Stand geworden, mit einem andern Agalmatolith, welcher aus eiausgezeichneten Dresduer Mineraliensammlung herrührte,
e Versuche anzustellen. Dieses Fossil besitzt eine ölgrüne
e, ist aber stellenweise stark rothbraun gesprenkelt und ofr nicht durchweg bomogen. Es ist durchscheinend, beeine grössere Härte als der oben beschriebene Agalmatound scheint überhaupt dem von Klaproth untersuchten

in 100 Theilen:

grünlich-weissen Fossil sehr nahe zu kommen. Die chemische Zerlegung desselben, die von Hrn. Horn, einem meiner Zubörer, unter meiner Leitung angestellt, aber aus Mangel an zureichendem reinem Material nicht wiederholt und vervollständigt werden konnte, ergab als Mischung dieses Agalmatoliths

Talkerde	20,0
Alaunerde	38,0
Kieselerde	34,6
Eisenexyd und Kalk in geringer Meng	e
Glühungsverlust	4,6
	97,2.

III.

Ueber salpetrige Säure und ihre Verbindung mit Salpetersäure.

Von

J. FRITZSCHE.

(Bullet. scient. de St. Petersb.)

Schon im Jahre 1832 hatte ich mit meinem verehrten Lehrer Mitscherlich die Beobachtung gemacht, dass, wenn man salpetrige Salpetersäure langsam aus der Luft Wasser anziehen lässt, sie sich in zwei grüne Flüssigkeiten umwandelt, welche sich nicht mit einander mischen und sich nach dem Zusammenschütteln eben so wieder von einander sondern, wie es mit einem Gemenge der salpetrigen Salpetersäure und ihrer Auflösung in Salpetersäure der Fall ist. Die Darstellung einer grössern Quantität salpetriger Salpetersäure rief mir kürzlich diese Beobachtung wieder in's Gedächtniss zurück und veranlasste mich zu den Versuchen, die ich mit ihren Resultaten hier mittheilen will.

Bekanntlich sind die Meinungen über die Betrachtungsweise der salpetrigen Salpetersäure noch getheilt, und Berzelius sagt sogar in der letzten deutschen Ausgabe seines Lehrbuches (Th. II. S. 48), dass die meisten Chemiker sie noch als eine Oxydationsstufè des Stickstoffes betrachten. Andere sehen sie als eine Verbindung von Salpetersäure mit Stick-

ffoxyd an, und diese Meinung, welche bisher darauf begrünet war, dass jener Körper durch Wasser grösstentheils in die iden genannten Bestaudtheile zerlegt wird, ist noch in der wuern Zeit durch H. Rose wieder in Anregung gebracht worden, als derselbe eine Verbindung von Stickstoffoxyd mit Schwe-Teleaure entdeckte, welcher man das salpetersaure Stickstoffwyd an die Seite stellen könnte. Die Einwirkung des Wassers auf die salpetrige Salpetersaure ist jedoch bisher, obgleich Dutong schon 1816 viele Versuche darüber angestellt hat, noch nicht binreichend studirt worden, und ich habe sie, gestützt auf die oben angeführte Beobachtung, in der Hoffnung genauer verblgt, darin einen entscheidenden Beweis für die dritte Betrachungsweise der genannten Verbindungen zu finden, nach welther sie als ein wasserfreies salpetersaures Salz mit salpetriger Saure als Basis angeschen wird. Ich brachte eine gewogene Menge salpetrige Salpetersäure in eine Flasche, welche mit einem doppelt dorchbobrten Korke verschlossen wurde, in dessen tine Oeffnung ein in eine sehr feine Spitze ausgezogener Tricher eingepasst war, während die andere durch ein Glasrohr mit einem pneumatischen Apparate in Verbindung stand, wie ihn Mitscherlich S. 3 der dritten Aufl. seines Lehrbuches abrebildet hat. In den Trichter brachte ich so viel Wasser, als 🗰 in der salpetrigen Salpetersäure nach der Formel 🛱 🛱 enthaltene Menge Salpetersäure zur Umwandlung in ihr erstes Hydrat mit 14 p.C. Wassergehalt bedurfte, and liess dieses Wasser in sehr kiciaen Tropfen in die mit Eis und Salz umgebene und in fortwährender Bewegung erhaltene Verbindung bineinfallen. Es warde hierbei nur eine sehr unbedeutende Menge Stickstoffoxydentwickelt, und es waren zwei Flüssigkeiten entstanden, deren antere, ungefähr 2 Drittheile der ganzen Menge betrarende, eine dunkelgrune Farbe hatte, wahrend die der obern grasgrün war. Durch eine Art Scheidetrichter wurden sie von Mnander getrennt und jede von ihnen der Destillation unterworfen.

Die untere Flüssigkeit fing schon bei + 17° C. an zu koben; ihr Kochpunct stieg jedoch nach und nach bis auf + 28°
D., und gleichzeitig verlor sich die grüne Farbe des Rückstandes, welcher endlich alle Rigenschaften der salpetrigen Salpetersäure besass; die Farbe des Destillats war fast rein blau und
aute kaum noch einen Stich in's Grüne.

Die obere grasgrüne Flüssigkeit fing erst bei einer Ten peratur über + 20° C. an zu kochen, und während ihr Löckpunct sehr rasch stieg, sammelten alch zwar anfangs einige Tropfen einer blauen Flüssigkeit in der sehr kalt gehaltener Vorlage, bald aber fing auch Salpetersäure an überzugehen, ust als der Kochpunct auf + 120° C. gekommen war, zeigte sich die Flüssigkeit in der Retorte nur noch sehwach gelb gefärtund destillirte nun bei dieser Temperatur unverändert über.

Da sich aus diesem Versuche ergeben hatte, dass bei de Einwirkung von wenig Wasser auf die salpetrige Salpetersaure das zweite Hydrat der Salpetersaure, in welchen Säure und Wasser gleiche Mengen Sauerstoff enthalten, gebildet wird und dass dieses zweite Hydrat nicht weiter zersetzend auf die salpetrige Salpetersäure einwickt, dass ferner die salpetrige Säure aus ihrem salpetersauren Balze durch eine stärkere Basis, das Wasser, ganz einfach abgeschieden worden war und sich zum grössten Theile in der unzersetzten Verbindung aufgelöst batte, so war zu erwarten, dass bei einer hinreichenden Menge von Wasser die salpetrige Säure reinabgeschieden werden würde und dass dieses Verfahren wohlvielleicht eine gute Methode zur Darstellung einer salpetrigen Säure geben könne. Ich setzte daher zu einer neuen Menge salpetriger Salpetersäure unter den oben angegebenen Vorsichtsmaassregeln etwas mehr Wasser hinzu, als die ganze Mengader in ihr enthaltenen Salpetersäure zur Umwandlung in ihr zweites Hydrat bedurfte, und beobachtete auch dabei nur eine höchst unbedeutende Gasentwickelung, wenn die Flüssigkeit während des Mischens durch ein Gemenge von Schnee und Salzsehr kalt gehalten wurde; es hatten sich wieder zwei Flüssigkeiten gebildet, deren ohere der im vorigen Versuche erhaltenen abnlich, die untere aber so dunkel blaugrün gefärbt war. dass sie nur in dünnen Schichten durchsichtig war, und eine st grosse Flüchtigkeit besass, dass sie schon beim Ausgiessen is heftiges Kochen gerieth, weshalb ich ihre Trennung von der obern durch den Scheidetrichter nicht bewerkstelligen konnte. Beide Flüssigkeiten wurden daber gemeinschaftlich aus der Flasche, in welcher sie sich gebildet hatten, der Destillation im Wasserbade unterworfen und die sich entwickelnden Dampfe ich eine stark erkältete Vorlage geleitet, welche mit einem pneumatischen Apparate in Verbindung stand. Schon bei einer Temder unter 0° fing die untere Flüssigkeit an zu kochen, und der gleichzeitiger Entwickelung von Stickstoffoxydgas verbetete sich in der Vorlage eine rein indigblaue Flüssigkeit, dem Menge sich, unbeschadet ihrer Farbe, unter fortwährender teigerung des Kochpunctes vermehrte. Als dieser bis auf + 6° C. gestiegen war, wurde die Vorlage gewechselt, in welde nun bereits die sämmtliche untere Flüssigkeit und auch ein rosser Theil der der oberen die Farbe verleihenden übergegangen war; bei weiterer Erhitzung wurden jetzt nur noch renige Tropfen der hlauen Flüssigkeit erhalten, und als Rückband blieb eine hellgrün gefärbte Salpetersäure.

Bei mehrmaliger Wiederholung des letzteren Versuches edang es mir nicht, während der Destillation der gemengten Missigkeiten einen constanten Kochpunct zu erhalten, und auch Me Temperatur, bei welcher das Kochen begann, war in den Perschiedenen Versuchen verschieden und lag zwischen - 10° is and 0°; jedesmal beobachtete ich, und zwar namentlich im hafange der Destillation, eine Entwickelung von Stickstoffoxyd-..... dessen Menge zu bedeutend war, um sie nicht verdichteten und durch das Wasser zersetzten salpetrigen Dampfen zuphreiben zu können. Als ich die ludigblauen Destillate mehrligen Destillationen unterwarf, beobachtete ich ebenfalls eine wht unbedeutende Gasentwickelung, und auch hinsichtlich ih-Kochpunctes erhielt ich dieselben Resultate wie bei den geangten Flüssigkeiten; das Kochen begann unter 0°, und wenn Kochpunct bis auf + 28° C. gestiegen war, was verhält-Illesmässig rasch erfolgte, verhielt sich der Rückstand ganz wie line salpetrige Salpetersäure, welche kaum noch eine Spur iper grünlichen Färbung besass. Bei weiteren Wiederholunon der Destillation der übergegangenen blauen Flüssigkeit erich im Wesentlichen immer dieselben Resultate, und diese neinen mir nur durch die Annahme erklärlich, dass die salrige Säure, als welche ich die indigblaue Flüssigkeit betrachte, bei der Destillation zersetzt, indem Stickstoffoxydgas entseicht und salpetrige Salpetersaure sich bildet; die Verwandtshaft der salpetrigen Säure zur Salpetersäure ruft diese Zerwizung hervor, eine gewisse Menge der gebildeten Doppelsäure meint ihr jedoch wiederum ein Ziel zu setzen, denn beim Journ. f. prakt. Chemie. XXII, 4.

Kechen einer Flüssigkeit, deren Kochpunct + 15° und durübe betrug , bemerkte ich keine Gasentwickelung mehr.

Man könnte nun zwar dieser Erklärungsart eine ander entgegensetzen, indem man, wie schon Gay-Lussac und Dulong vermuthungsweise gemeint baben, die blaue ode grüne Flüssigkeit als eine mechanische Auflösung von mehr oder weniger Stickstoffoxydgas in der salpetrigen Salpetersäure betrachtet; alleln wenn es schon onerklärlich und mit unseren Erfahrungen envereinbar wäre, dass eine gelbe Flüssigkeit, dard eine mechanische Absorption eines farblosen Gases und obm dabei eine chemische Veränderung zu erleiden, in eine blau Flüssigkeit umgewandelt werde, so lässt sich diese Ansich auch noch durch die über die Einwickung von Stickstoffoxydgas auf Salpetersaure zu machenden Versuche binreichend wie derlegen. Lässt man nämlich durch Salpetersäure, welche et was schwächer als das zweite Hydrat ist, Stickstoffoxydgas welches vorher durch Wasser von anbängender salpetriger Säurt gewaschen ist, bindurchstreichen, so erhält man, wie man auch schon früher beobachtet hat, eine rein blaue Flüssigkeit, welcht in jeder Beziehung derjenigen ähnlich ist, die man durch Vermischen der rauchenden Salpetersäure mit Wasser darsteller kann. Unterwirft man nun diese blaue Flüssigkeit der Destile ladon, so erhält man in der sehr kalt zu haltenden Vorlage jederzeit eine, wenn auch geringe Menge einer tiefblauen Fide sigkeit, die sich in jeder Beziehung wie die auf oben angegebenem Wege dargestellte verhält. Es findet also durch das Stickstoffoxydgas eine chemische Veränderung der Salpetersäure statte and es verbinden sich diese beiden Körper ehemisch zu salpetriger Saure, welche, wena viel Wasser gegenwärtig ist, sich mechanisch mit blauer Farbe in der Salpetersäure auflöst und daraus durch Destillation gewonnen werden kann, bei Gegenwart von weniger Wasser hingegen mit der Salpetersäure eine chemische salzertige Verbindung von gelber Farke eingebt welche die Salpetersaure gelb farbt.

Die Resultate meiner Versuche lassen sich nun in folgende wesentliche Puncte zusammenfassen:

1) Die salpetrige Salpetersäure wird durch Wasser so zersetzt, dass sich wasserhaltige Salpetersäure (des zweite Hydrat, n + 5 Aq.) und wasserfreie salpetrige Saure bildet. Geidet sich die salpetrige Säure als eine indigblaue Flüssigkeit und es erfolgt keine Entwickelung von Stickstoffoxydgas; einer höheren Temperatur hingegen fladet eine Gasentwikng statt, welche theils von unzersetzt sich verflüchtigender etriger Säure und theils von einer Zersetzung derselben in petersäute und Stickstoffoxydgas hervorgebracht wird.

- 2) Da die bei der Zersetzung der salpetrigen Salpetersäure reb Wasser bei der gewöhnlichen Temperatur stattfindende entwickelung nur eine secundäre, durch die Eigenschaften salpetrigen Säure bedingte Erscheinung ist, so kann sie en Grund mehr abgeben, die fragliche Verbindung als ein stersaures Stickstoffoxyd zu betrachten; ihr Zerfallen in salge Saure und wasserhaltige Salpetersaure durch Wasser teist vielmehr entscheidend, dass man sie als eine wassersalpetersaure salpetrige Saure anzusehen hat, als einen ertigen Körper also, aus welchem die Basis, die salpetrige e, durch eine stärkere, das Wasser, ganz einfach ahgeeden wird. Das Verhalten der salpetrigen Salpetersnure en Basen, mit welchen sie ein Gemenge von salpetersauren salpetrigsauren Salzen liefert, enthält einen weiteren Bea zu Gunsten dieser letzteren Ansicht, und man muss daber, Bezeicheungsweise der Salze gemäss, den Namen salpetrige setersäure in salpetersaure salpetrige Saure umändern.
- 3) Die salpetrige Säure ist in ihrem reinen Zustande eine emein flüchtige Flüssigkeit von tief indigblauer Farbe, sie edoch ihrer leichten Zersetzbarkeit wegen sehr schwer rein zustellen. In grösstmöglichster Reinheit erhält man sie durch zetzung ihres salpetersauren Salzes mittelst Wasser und Auften der ersten Quantitäten der bei gelinder Destillation überunden Flüssigkeit. Die so erhaltene salpetrige Säure kocht nuter 0°, vielleicht sogar unter 10° C., schon bei ihrem hpuncte aber fängt sie an, sich zu zersetzen; ihre Neigung, der Salpetersäure eine salzartige Verbindung einzugehen, diese Zersetzung herver, bei welcher Stickstoffoxyd gastig entweicht, während salpetersaure salpetrige Säure in Flüssigkeit zurückbleibt. Zu den Eigenschaften der salgen Säure gehört noch die, in Wasser von 0° in nicht

unbedentender Menge ohne Zersetzung auflöslich zu sein; dies Auflösung besitzt eine schwach bläuliche Farbe und entwicke bei der geringsten Erwärmung in reichlicher Menge Stickstof oxydgas.

Ich habe nun noch einige Bemerkungen hinzuzufügen welche sich mir beim Nachlesen desjenigen, was bisher über dle salpetrige Saure sowohl als auch über ihre Verbindung nit Salpetersäure geschrieben worden ist, aufgedrängt haben. Mit jet in der Lehre von diesen beiden Körpern dadurch einige Verwirrung entstanden, dass man den Namen salpetrige Sauti zur Bezeichnung bald des einen bald des andern gebraucht hab Daher kommt en, dass man in den Lehrbüchern angeführt findet, die salpetrige Säure könne nicht direct mit Basen verbusden werden, während doch Gay-Lussac schon 1809 gelehrt hat (Gilb. Ann. 36, p. 40), dass, wenn man Sauerstoffgas mil Salpetergas im Ueberschusse über Wasser mengt, von diesem eine Verbindung absorbirt wird, welche aus 100 Maass Sauerstoff auf 300 M. Salpetergas bestehe, und mit Kali gesättigt salpetrigsaures Kali gebe, aus welchem Säuren sehr viel roths Dampfe austrichen. Alterdings sagt Gay-Lussac in einer späteren Abhandlung (1816, Gilb, Ann. 58, p. 50), dass det salpetrigsaure Dampf sich in Berührung mit Alkalien und Wasser zersetze, allein dann meint er die salpetersaure salpetrigs Säure, die er auch durch Angabe ihrer Zusammensetzung nach dem Volumen genauer bezeichnet. Du long sagt ebenfalls 1816 (Gilb. Ann. 58, p. 65), dass wasserfreie salpetrige Saure (se nennt er die salpetersaure salpetrige Säure), die man mit einer starken Kaliauflösung in Verbindung bringt, sich unter Entbindung von Salpetergas zersetzt, und dass sich dabei salpetersaures und. salpetrigsaures Kali bildet; es sind daher die Versuche, welche ich vor einiger Zeit in dieser Zeitschrift über die Bildung salpetrigsaurer Salze auf directem Wege mitgetheilt habe, in ihren wesentlichen Puncten schon längst angestellt gewesen, aber entweder nicht gebörig beachtet, oder aus dem oben angegebenen Grunde falsch gedeutet worden.

Was nun die bisherigen Darstellungsweisen der salpetrigen Säure betrifft, so ergiebt sich aus Vorstehendem von selbst, dass man durch sie kein reines Product erhalten hat, da bei keiner derselben ein rein blaues Präparat erhalten wurde. Die von

Lipetergas auf ein Maass Sauerstoffgas erhaltene grüne Flüsgkeit enthielt nach seinen eigenen Beobachtungen viel von der
elben Doppelverbindung, und deshalb bin ich geneigt zo glauen, dass auch die von Liebig neuerdings angegebene Mehode mangelhaft ist, denn auch dieser Chemiker beschreibt die
alpetrige Säure als eine grüne Flüssigkeit. Um alle Zweifel
herüber zu lösen, hätte ich allerdings meine Versuche noch
weiter ausdehnen und namentlich die Zusammensetzung der von
aler als reine salpetrige Säure betrachteten indigblauen Flüssigeit bestimmen müssen; allein meine grosse Empfindlichkeit für
lie nicht zu vermeidenden salpetrigsauren Dämpfe erlaubte mir
weine weitere Fortsetzung dieser Arbeit.

Bei Gelegenheit der Darstellung der salpetersauren salperigen Säure zu den vorstebenden Versuchen habe ich noch die Erfahrung gemacht, dass die Temperatur, bei welcher diese Verbindung erstarrt, talsch angegeben ist. Nach Berzelius's Lebrbuch liegt sie bei - 40° C. ungefähr, in der That aber et nur eine Temperatur von 1,35° C. nöthig, damit die salpetrige Salpetersäure feste Form annehme; es ist aber dazu eine vollkommene Abwesenheit von überschüssiger Salpetersäure rforderlich. Diese erreicht man durch Umdestilliren, wobei man jederzeit die salpetersaure salpetrige Säure bei Anwendung einer bis - 20° erkälteten Vorlage in fester Form erhält. Beim Aufthauen findet man dann für den Gefrierpunct 13,5° C.; vermeht man jedoch die aufgethaute Flüssigkeit wieder zum Festwerden zu bringen, so gelingt diess gewöhnlich erst unter - 30° C., weil fast immer schon etwas freie Salpetersäure mit bergegangen ist, durch welche eine Trübung in der Flüssigkeit beim starken Abkühlen hervorgebracht wird. Es ist demsach, eben so wie sich salpetersaure salpetrige Säure in Salpetersäure auflöst, auch Salpetersäure in der Doppelsäure etwas aflöelich.

IV.

Bemerkungen über die Krystallisation des Platins, nebst Modificationen in der Bearbeitung dieses Metalles.

> Von JACQUELAIN.

(Ann. de Chim. et de Phys. Juni 1840. p. 818.)

Die Bereitung des Platinmobrs durch Kalium-Platinchlorid und die Umwandlung dieses unfühlbaren Pulvers in krystallisirtes Platin sind zwei einander so nahe kommende Operationen, dass ich noch anstehe, die zweite Erscheinung für eine in der Wissenschaft neue Thatsache zu halten.

Da jedoch die zu verschiedenen Zeitpuncten von Vauquelin und Wollaston angegebene Behandlung des Platinerzes noch eine Operation ist, deren Erfolg von einer Menge von Vorsichtsmaassregeln abhängt, so kann es sein, dass die genaue Beobachtung der von diesen beiden Chemikern gegebenen Rathschläge die Ursache unserer Unbekanntschaft mit der künstlichen Krystallisation des Platins war.

Wenn man Kalium Platinchlorid erbitzt, ohne es zu schmelzen, so zersetzt sich eine gewisse Menge Platinchlorür, und man erhält alsdann ein Gemenge von Chlorkalium, Kalium-Platinchlorid und Platinmohr. Durch Waschen mit siedendem destillirtem Wasser wird dieses letztere Product völlig abgeschieden. Wenn man abet, statt bei dieser unvollkommenen Reaction stehen zu bleiben, die Temperatur bis zum Schmelzen des Chlorkaliums etelgert und die Wirkung der Hitze ungefähr eine Stunde fortsetzt, so wandelt sich der ganze Platinmohr in sehr glänzende Platinblätteben um.

Untersucht man mit Sorgfalt den Gang dieser Erscheinung; so bemerkt man sogleich, dass Ströme, welche in der geschmolzenen Masse entstehen, die ausserordentlich kleinen Krystalle des Platinmohres in unaufhörliche Bewegung setzen; in Folge dieser beständigen Bewegung begegnen sich die glänzender Oberflächen, stossen an einander und es erfolgt ein Zusammen, schweissen der Theilchen, ein Anhaften, ähnlich dem, welches wir in der Kälte durch genaues Aufeinanderlegen zweier Hälften einer frisch zerschnittenen Bleikugel erzeugen.

So lange das Chlorkalium sich nicht ganz verflüchtigt hat, bleiben immer einige Metallstückehen in der geschmolzenen Masse

er Verdampfung des Chlorkaliums auf der Oberfläche des Baes, nachher au den Wünden des Tiegels, ein Platinnetz sich
ilden, welches aus kleinen, über einander liegenden Blättern besteht,
teren Dimensionen sehr merklich mit der dem Versuche geridmeten Zeit zunehmen.

Man könnte diess einen Platinschaum nennen. Diesen Pulver von krystallinischem Aussehen und der Schaum selbst lassen
sich durch blosses Waschen mit siedendem destillirtem Wasser
reinigen. Uebrigene ist bei diesem Versuche zu bemerken, dass
las Chlorkalium immer unzersetztes Platinchlorür zurückhält,
wenn man es auch lange bis zum Rothglüben erhitzt hat. Ich
vill bald das Mittel angeben, um diese Schwierigkeit zu vermeiden. Nachdem man dieses erste Resultat erhalten hat, kann
man, indem man das Verfahren etwas modificirt, daraus ein
littel zur Fabrication des Platins herleiten.

Die Bearbeitung dieses Metalles im Grossen bat ohne Zweitol grosse Verbesserungen erfahren, seitdem Wollaston die
wichtigsten Gehelmnisse dieser Fabrication veröffentlicht hat. Aber
diese Vervollkommnungen sind natürlich das ausschliessliche Elgenthum der Personen geworden, welche sich mit diesem Industriezweige beschäftigen. Ich kann daher hier nur nach dem
prechen, was allen Chemikern bekannt ist. Angenommen, dass
meine der Oeffentlichkeit überlieferten Beobachtungen seit langer
Zeit von den Platinfabricanten gemacht worden wären, so habe ich
dessenungeachtet eine Pflicht erfüllt, nämlich die, dass ich
derch die Bekanntmachung von Erscheinungen, aus denen man
vielleicht ein Geheimniss macht, Vervollkommnungen veranlasse.

Man wird sich der Vorsichtsmaassregeln erinnern, die man reffen muss, um die Bereitung des Platine glücklich zu bewirken, wobei man vom Platinsalmiak ausgeht.

Das Platiasaiz muss völlig zersetzt und dem Schwamme ine Zerreiblichkeit erhalten werden, welche gestattet, ihn zu einem ziemlich feinen Pulver durch blosses Zerreiben unter Wasser mit den Fingern zu verwandeln. Hierauf scheidet man die beinsten Theile von denen ab, welche bart und grob sind, durch ofteres Waschen und Decantiren. Die letzteren werden nachter mit Königswasser behandelt. Endlich erfolgt das Zerreiben

ist nicht nöthig, im Grossen zubereiteten Platinschwamm geseben zu haben, um sich von der Unmöglichkeit zu überzeugen, der ganzen Platinsalmiak zu zersetzen, ohne dass die Theile in Berührung mit den Wänden des Gefässes einen beträchtlichen Zusammenhang annehmen. Will man dagegen diesem Nachtheil ausweichen, so erhält man einen mit unzersetztem Platinsalmiak immer verunreinigten Platinschwamm. Ueberdiess nöthigen die physikalischen Eigenschaften des gewöhnlichen Platinschwammer, bei dem Waschen dieser Substanz sehr langsam zu verfahren.

Das aufzulösende kleine Problem besteht daher darin, dass man ein Platinsalz bildet, welches nach dem Glüben eine einzige feinkörnige Masse zurücklässt (Bedingung der Hämmerbarkeit), welche perös genug ist, um sich schnell waschen zu lassen, immer von Chlorplatin frei ist und biegsam genug, um sich im trocknen Zustande in passenden Gefässen zusammenpressen zu lassen.

Dieses Gefäss, nehmeich an, ist ein Cylinder von polirtem Metall, von beliebigem Durchmesser, vermittelst eines dicken Holzklotzes, der ihm als Fuss dient, am Boden befestigt. Wenn das gans trockne und geglühte Platin in den warmen Cylinder gebracht worden ist, würde man es anfangs durch geringe Schläge zumersten Male zusammenpressen und allmählig die Kraft eines Rammblockes anwenden, welcher auf einen gleichmässig polirten und leicht in dem Cylinder gleitenden Stempel fällt. Nach Beendigung dieser Operation würde man das Platin bis zum Rothgidhen erhitzen, nachber von Neuem in den metallenen Cylinder bringen und das Zusammenpressen so lange fortsetzen, bis die Masse im Stande wäre, das Hämmern in allen Richtungen zu ertragen.

Es darf nicht wundern, dass ich das Zusammenpressen der Platins im trocknen Zustande vorziehe, wenn man sich an den schögen Versuch von Wollaston erinnert, welcher darin besteht, dass man einen Platindraht schräg in zwei Theile zerschneidet, die beiden Theile einander nähert und sie nachhet auf eine dauerhafte Weise schnell mit dem Löthrohre zusammenlöthet. Wenn diese Operation gelingen soll, muss man vermeiden, dass sich auf den frisch geschnittenen Oberflächen die geringsten Spuren von Feuchtigkeit oder von einem andem

Körper absetzen, weil sonst die Schweissung nicht beginnen würde. Aus diesem Grunde rathe ich, das Platin immer trocken und in heissen Gefüssen zu bearbeiten.

Es ist ausserdem bekannt, wie schwierig es ist, alle Feuchtigkeit aus dem Platincylinder zu vertreiben, selbst wenn er
mit der grössten Sorgfalt auf nassem Wege zusammengepresst
worden ist. Diess ergiebt sich unter andern daraus, dass, wenn
man auf diese Weise zubereitetes Platin geschmiedet hat, es
sodann in mehrere Stücke zerschneidet und deren Gewicht bestimmt, man einen merklichen Verlust findet, nachdem sie bis
zum Rothglühen erbitzt und nach dem Erkalten gewogen worden sind.

Ich gebe durch diese Beschreibung die Idee von einer Operation, welche im Grossen angestellt werden sollte, so wie ich sie im Laboratorium ausgeführt habe, vermittelst eines Ambosses, eines Hammers und eines messingenen Cylinders.

Die Mengen, mit denen mir die Bereitung des Platinsalzes am besten gelang, sind 25 Theile Chlorkalium und 36 Theile Salmiak auf 100 Theile Platin, das wie gewöhnlich in saures Chlorür verwandelt wurde.

Nach dem völligen Trocknen des dreifschen Chlordes, wird es in kleinen Portionen in einem Platingefässe zersetzt, indem man über die Schicht des vorher reducirten Salzes neue Substanz zusetzt und zuletzt 15 bis 20 Minuten lang Feuer giebt. Man nimmt nachher die schwammige Masse heraus, wäscht mit durch Chlorwasserstoffsäure angesäuertem Wasser, um Spuren von Eisenoxyd zu entfernen, welches der Salmiak zurückliess, und zuletzt mit destillirtem Wasser, bis zur gänzlichen Entfernung des Chlorkaliums. Jetzt erhitzt man das auf diese Weise gewaschene Platin bis zum Rothglühen, presst es sogieich zusammen und hämmert es, wie ich es weiter oben angegeben habe.

(Ein Exemplar der der Academie vorgelegten Proben von Platin, welches nach vorstehendem Verfahren bereitet war, zeigt in seinem Innern eine dreiseitige Fläche, woraus der Verfasser schliesst, dass das Platin, wie das Gold, in Octaedern krystallisirt.)

Zum Schlusse füge ich als Zusatz Betrachtungen bei, welche mir bei der Ausübung dieser Versuche an die Hand gegeben

wurden. Es sei mir gestattet, einige Achalichkeiten zwischen der künstlichen Krystallisation des Platins und der gewöhnlichen Lagerung dieses Metalles aufzustellen.

la einer im Jahre 1826 im XXXII. Bande der Annales de Chimie S. 205 bekannt gemachten Abhandlung äussert Herr von Humboldt, dass bis jetzt das Platin und die anderen Metalle, welche fast immer mit ihm verbunden sind, nur im aufgeschwemmten Gebirge gefunden worden wären. Ausserden zeigt uns dieser Gelehrte, dass nahe bei Quilichao und Allegris in dem Curato de Quina major es ihm aufgefallen wäre, Blöcke von Diorit im goldhaltigen Gebirge vorkommen zu sehen. Diese Beobachtungen veranlassten Steffens, zu glauben, dass das Platin ursprünglich im Diorit vorkomme. Endlich führen Fuss und Somoinoff, in ihrer Beschreibung des platinführenden Terralus des Urals, gleichfalls den Diorit unter den Gebirgsarten an, zwischen welchen sich Platin – und Goldkörner finden.

Bis damals wurden diese Annahmen als unbestimmte Bemerkungen angenommen. Aber Boussingault hat durch seine geognostische Entdeckung die Aufmerksamkeit der Gelehrten auf das Dasein eines goldführenden platinhaltigen Ganges zu Santa Rosa in Columbien gelenkt, welcher den Diorit von Santa Rosa durchsetzt.

Wenn man jetzt den Ursprung der Augitgesteine und der Hornbleudegesteine, die Natur der Mineralaubstanzen, mit denen das Platin darin vorkommt, und die leichte Zersetzung der Chlorüre aller der Metalie, welche fast immer das Platin begleiten, gegen einander hält, so sieht man, dass diese Betrachtungen bis zu einem gewissen Puncte von der Anwesenbeit dieser Metalle in den Gängen Rechenschaft geben können. Nimmt man an, dass die elastischen Kräfte im Innern der Erde mehr als hinreichen, um diese Metalle im reducirten Zustande mit sich fortzureissen und sie in den Spalten der sie umgehenden Felsen abzusetzen, so mind das Ideen, die sehr eng damit verbunden sind, wie es mir nach den Erklärungen schelnt, welche Gay-Lussac über die Bildung des Eisenglanzes in den Laven und Höblen der Vulcane gegeben hat.

Daher möchte die Reduction der Chlorüre des Platins und anderer seltener Metalle durch das Zusammenwirken einer hehen Temperatur und des Selmiakdampfes eine Erscheinung sein, weiche sich jetzt erklären lässt, eben so gut, wie die Bildung des Eisenglanzes in gewissen Fällen durch eine doppelte Wahl-verwandtschaft zwischen dem Chloreisen und dem Wasser-dampfe.

Was die Anweadung des überreichten Productes betrifft, so glaube ich, wenn ich nicht irre, dass, wenn man das dreifache Chlorür in passenden Gefässen reducirt, man eich leicht durch dieses Verfahren metallische Filter zu den Säuren verschaffen kann, welche mehr Widerstand leisten als der Platinschwamm und sich nicht so leicht verstopfen. In dieser Gestalt hat das zertheilte Platin durchaus nicht die Eigenschaft verloren, die chemischen Reactionen zu befördern, welche man mit dem gewöhnlichen Platinschwamme ausführt.

V.

Ueber die Elementarzusammensetzung einiger Anthracite.

Von JACQUELAIN.

(Ann. de Chim. et de Phys. Juni 1840. S. 200.)

Unter allen mineralischen Brennmaterialien, welche zu verschiedenen Zeiten die Aufmerkeamkeit der Chemiker erregt haben, zeigt sich die Steinkohle sewohl wegen ihrer reichlichen Verbreitung als wegen ihrer leichten und mannigfaltigen Anwendung als die einzige Art von Brennmaterial, über dessen Zusammensetzung wir jetzt gewisse Kenntnisse besitzen. Mankann über diese Substanzen als ausgezeichnete Arbeiten die von Karsten und besonders die von Regnault anführen.

Der Anthracit dagegen scheint als ein schwieriger zu behandelndes Brennmaterial bei allen diesen Untersuchungen vernachlässigt werden zu sein, die geringe Anzahl von Analysen
desselben giebt uns zum Wenigsten einzig und allein die Menge
des Kohlenstoffes, der Asche und der durch den Gewichtennterschied bestimmten flüchtigen Substanzen an,

Niemand wird die zahlreichen Dienste bestreiten, die wir der grossen Anzahl angestellter und vergleichend sogar auf unreine Verhindungen angewandter Analysen schuldig eind. Gewiss muss man nach diesem Ziele streben; ich bin aber weit ontfernt, die Meinung der Chemiker zu theilen, welche bei den Versuchen mit diesen Substanzen durch das Feuer oder andere Agentien nicht die Möglichkeit sehen, einige Kenntnisse von ihrer innern Natur sich zu verschaffen. Ich glaube im Gegentheil, dass man sich dieser beiden Methoden bedienen muss. In dieser Hinsicht habe ich die Untersuchung einiger Anthracite unternommen, deren Resultate ich angeben will. Folgendes war das angewandte Verfahren:

Der Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff, Sauerstoff sind mit aller möglichen Sorgfalt nach dem Verfahren der organischen Analyse bestimmt worden.

Die Menge der Asche wurde durch langsame Einäscherung in einem Muffelofen erhalten.

Der aus den Schwefelkiesen herrührende Schwefelgehalt wurde durch Behandeln des zum feinsten Pulver zerriebenen Minerals mit Königswasser entdeckt.

Um endlich die Natur der flüchtigen Producte zu erkennen, welche der Anthracit bei einer höhern Temperatur abgiebt, wurden 60 Grammen Substanz in kleinen Stücken, die von Pulver befreit waren, in eine an dem einen Ende verschlossene Porcellanröhre gebracht. Das andre Ende stand durch eine Sicherheitsröhre mit einer Waschflasche in Verbindung, welche Alkohol enthielt und auf der sich eine Gasröhre befand. Der Cylinder wurde horizontal vor ein Gebläse gelegt und das Feuer so lange fortgesetzt, bis sich kein Gas mehr bildete. Letzteres wurde in einzelnen Portionen aufgefangen und die einzelnen Producte nach einander über Wasser analysirt. Zubelzt mengte ich die einzelnen Gasportionen und analysirte das Ganze über Wasser und Quecksilber, um zu sehen, ob das Mittel übereinstimmte.

Die Wirkung des feuchten Chlores auf alle diese Gase und die eudiometrische Analyse zeigten mir, dass ich aus jedem Anthracit Wasserstoff, gemengt mit einer sehr geringen Menge von Kohlenwasserstoff, erhalten batte, welcher sich in einen festen Chlorkohlenstoff umwandeln konnte. Man kann sich bald überzeugen, dass die Zusammensetzung dieses Kohlenwasserstoffes dem Zustand der Verdichtung der Methylens entspricht.

Endlich wurde das Mittel jedes ganz trocknen Gasgemenges mit geschmolzenem Kaljum behandelt, und es erfolgte da-

derch immer eine dem Volumen des in dem Gemenge angenommenen freien Wasserstoffes gleiche Absorption.

> Dichtigkeit = 1,27. Anthracit von Swansea.

Physikalische Eigenschaften. Von einem glänzenden Schwarz, sehr dicht, von blätterigem Gefüge, unebenem Bruche in perpendiculärer Richtung auf die Lage der Blätter, gleichartig in allen Exemplaren, leicht zu zerbrechen, schwer zu pulvern. Sein Pulver schwärzt die Finger nicht. Dieses Brennmaterial brennt ohne zu zerfallen und ohne Flamme.

Analyse des fractionirten Gases.

		•							
	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.	VIII.	Summe.
Angewandtes									
Gas	100	100	100	100	100	100	100	100	800.
Angewandter				•					
Sauerstoff	100	100	100	100	100	100	100	100	800.
Rückstand	•								
nach dem									

28 38

48 49

39

50

301.

37.

42

Detoniren u. nach der Wirkung

des Kali's

28

23

Berechnetes Analyse des Analyse des Mittel d. parganzen Geganzen Gemenges üb. tiellen Anamenges üb. Quecksilber. Wasser. lysen. Angewandtes Gas 100 100 **100**. Angewandter **100.** stoff **100** 100 Rückstand nach dem Detoniren **49.** Rückstand nach der

Wirkung des Kali's 37,62 Nun sehen wir aber, dass 12 Volumina Kohlensäure davon 12 Sauerstoff. darstellen

Andrerseits hat man als Rückstand 37 Sauerstoff. Daher ist der verzehrte Sauerstoff gleich 51. Diess entspricht 102 Wasserstoff. Daher bestand das analysirte Gas aus 88 Wasserstoff und ungefähr 12 eines Doppeltkohlenwasserstoffes. Wenigstens ist diess ein Schluss, auf den mich die Wirkung des geschmolzenen Kaliums auf 100 Theile desselben Gemenges geleitet hat, weilmir nach der Absorption des Wasserstoffes zwölf Theile des bereits erwähnten Doppeltkohlenwasserstoffes zurückgeblieben sind.

Ehe ich diese Art von Gegenbeweis vornahm, überzeugte ich mich durch synthetische Versuche, dass das geschmolzene Kalium keine Wirkung auf das Sumpfgas, das ölbildende Gas und das Oelgas hat. Ich bemerkte, dass Wasserstoffgas, in bekannten Verhältnissen mit jedem dieser Gase gemengt, völlig versehwand und den Theil des Kohlenwasserstoffes unversehrt liese, womlt es zusammengebracht worden war.

Alle mit der Analyse der Gase vertrauten Chemiker werden, glaube ich, zogeben, dass die Anwendung dieser von Gay-Lussae und Thénard so richtig beobachteten und fast in Vergessenheit gerathenen Eigenschaft ein schnelles und zuverlässiges Mittel abgiebt, den Wasserstoff eines Gemenges von Kohlenwasserstoffgas und Sumpfgas abzuscheiden. In dieser Beziehung ist daher ein Schritt zur Auflösung eines Problemes gethan worden, dessen Auflösung einer grossen Anzahl von Analytikern nicht gelungen war.

Nach vorgenommener Correction gaben 100 Gr. Anthractl 24 Litre dieses Gasgemenges bei 0° und 0,76 M., d. h. dem Gewichte nach 2,14 Gr. Wasserstoff.

Elementaranalyse.		Technische Analyse.		
Asche	1,72	1,72) Cooks 94 K9		
Kohlenstoff	90,58	1,72) Coaks 91,52		
Wasserstoff	3,60	24 Litre Gas bei 0° u. 0,76 Mm.		
Stickstoff	0,29	83,3 reducirtes Blei		
Saueratoff	3,81	Spuren von Schwefel.		
	100,00			

Anthracit von Sablé (im Departement de la Sarthe).

Dichtigkeit == 1,75.

Physikalische Eigenschaften. Besitzt einen starken Glanz, zuweilen glanzlos und schwach irisirend, sein Bruch muschelig, leicht zu pulvern. Sein Pulver schwärzt die Finger nicht. Dieses Brennmaterial brennt ohne zu zerfallen und ohne Flamme.

Analyse des fractionirten gasförmigen Productes.

	- I.	II.	III.	IV.	Samme.
Angewandtes Gas	100	100	100	100	400,
Angewandter Sauerstoff	100	100	100	100	400,
Rückstand nach dem De-					
topiren und nach der					
Wirkung des Kall's	19	39	48	52	150.
	Berechne		Analyse		Analyse des
			ganzen		ganzen Ge-
	artiellen		nengee		menges ab.
	Analyse		Wass		Quecksliber.
A supremarables Class		AP.			
Angewandtes Gas	100		100		100,
Angewandter Sauerstoff	100		100	1	100.
Rückstand nach dem					
Detoniren	-		_	-	48,
Bückstand nach dem					
Kall	39,5		88		38,
Aber 10 Vol. Kohlen-	,				
lensaure stellen dar	10	Setter	atoff.		
Andrerselts hat man als					
Rückstand	38	Saper	stoff.		
Ferner	. 52	verze	hrter i	Sauere	toff.
					asseratoff,
Somm					
Nach der Wirkung			mad 1	Zalles	te kann man
TAUGHT FIGH AA IT WILLIAM	. ucs t	GJUID	ung	7.4 111.1.1	

Nach der Wirkung des Chlors und Kallums kann man schlieseen, dass man es mit einem Gemenge von 90 Wasserstoff und 10 Kohlenwasserstoff zu thun hatte.

Daher gaben 100 Grammen Anthracit 19,66 Litre Gas bel 0° und 0,76 Mm., d. h. 1,75 Gr. Wasserstoff.

Elementaranal)	/80.	Technische Analyse.
Eisenhaltige Asche	6,90	6,901 co co Contra
Kohlenstoff	87,99	6,90 82,43 89,33 Coaks
Wasserstoff	2,49	19,66 Litre nicht leuchtendes Gas
Stickstoff	2,81	39,87 reducirtes Blet
Sauerstoff	1,08	geringe Monge Schwofel.
	100.00.	

Anthracit von Vizille (Isère). Dichtigkeit == 1,73.

Physikalische Eigenschaften. Blätteriges Gefüge, unebener Bruch; alle Bruchslächen sind sehr glatt, spiegelnd und selten irisirend. Das Pulvern dieses Anthracites ist wegen seiner
Härte sehwierig, sein Staub schwärzt nicht die Finger. Er
zerbröckelt sich beim Brennen, ohne Flamme zu geben.

Analyse des fractionirten gasförmigen Productes.

		-, or an area	
	I.	II. III.	Summe,
Angewandtes Gas .	100	100 100	300.
Angewandter Sauerstoff	. 100	100 100	300,
Rückstand nach dem Det	oni-		
ren und der Wirkung	des		
Kali's	49	47 50	146.
	Berechnetes	Analyse des	Analyse des
•	Mittel der	ganzen Ge-	ganzen Ge-
	partiellen	menges üb.	menges üb.
4	Analysen.	Wasser.	Quecksilber.
Angewandtes Gas	100	100	100.
Angewandter Sauerstoff	100	100	100.
Rückstand nach dem De-			
toniren	_	-	50.
Rückstand nach dem			
Kali	48,66	49	49.
1 Vol. Kohlensäure stellt			
dar	1 Savers	stoff.	
Hierzu der Bückstand			
Ferner			
und		echender Was	serstoff.
Summe	200,		

Da diese Resultate durch die Wirkung des Chlors und des Kaliums auf die Gase bestätigt wurden, so muss man annehmen, dass das gesammelte Gas nur ein Gemenge von 99 Theilen Wasserstoff und 1 Kohlenwasserstoff war.

Daher gaben 100 Gr. Anthracit 7,92 Litre Gas bei 0° und 0,76 Mm., d. h. dem Gewichte nach 0,61 Gr. Wasser-

Elementaranalyse.		Technische Analyse.			
Asche	1,90	1,90)			
Kohlenstoff	94,09	1,90 86,43 88,33 Coaks			
Wasserstoff	1,85	6,92 Litre nicht leuchtendes			
Stickstoff.	2,85	Gas			
Sauerstoff	0,00	31,8 reducirtes Blei			
	100,69.	0,00 Schwefel in merklicher			
•	•	Menge.			

Anthracit von Isère, bestimmt von Regnault.

Dichtigkeit = 1,65.

- Physikalische Eigenschaften. Blätteriges Gefüge, unebener Bruch, die Bruchflächen sind glänzend und glatt. Die Verbrennung erfolgt schwer, ohne Flamme und ohne Zerbröckeln der Substanz.

Analyse des frac	li <mark>onir</mark> ten	gas	förmigen	Produc	te s.
•	I.	II.	JII.	IV.	Summe.
•				s w a r Lu ugetrete:	
Angewandtes Gas	100	100	100	100	400.
Angewandter Sauerstoff	100	100	100	100	400.
Rückstand nach dem De-					
toniren und der Wir-	_				
kung des Kali's	48	48	50	60	206.
<u> </u>	erechnete ittel d. pa ellen An lysen.	r- a-	Analyse ganzen menges Wassel	Ge– ga üb, me	nalyse des inzen Ge- enges üb. uecksilber,
Angewandtes Gas	100		100		100.
Angewandter Sauerstoff	100		100		400.
Rückstand nach dem					
Detoniren	~		-		58.
Rückstand nach dem					,
Kali	51,5		52		52.
Wiederholung der 6 Vol. Kohlensäure, wel-	-	•	. 4 - 69	-	
che entsprechen		auer			
von dem Rückstand von	52 S		sion, hrtem Sa	nerstoff	•
und von			rechenden		rstoff.
Summe					

Journ. f. prakt. Chemie. XXII. 1.

Hieraus geht in Foige des Versuches mit dem Gase durch Chlor und Kalium hervor, dass ein Gemenge von 94 Wasserstoff und 6 Kohlenwasserstoff analysiet worden war.

100 Gr. Anthracit gaben 16,99 Litre Gas bei 0° und 0,78 Mm., d. b. dem Gewichte nach 1,5 Gr. Wasserstoff.

Elementara	nalyse.	Techmsene Analyse.
Asche	4	4) 02 22 Cooks
Kohlenstoff	94,0	89,33 Soake
Wasserstoff	1,49	16,99 Litre nicht leuchtendes Gas
Stickstoff	0,58	32,30 reducirtes Blet
Sauerstoff	0,00	Schwefel, bemerkbare Menge.
	100,00.	

Ehe ich zu den Schlüssen übergehe, will ich einige Worte über den Anthracit von Glamorganshire sagen.

Da die Menge Gas, welche er beim Glühen im verschlossenen Gefäss geben kann, zu 240 Litern für das Kilogr. Brennmaterial angeschlagen wird, so sieht man, dass diese Resultate eich den in den Gasbereitungsanstalten im Grossen erhaltenen nähern, da man darin ungefähr 180, 200 bis 250 Litre Gas auf das Kilogr. Steinkohle erhält. Zwar sind die Eigenschaften des Wasserstoffgases im Leuchtgase von keinem Nutzen, es ist aber auch gewiss, dass man sich durch einen auf dieses bis zum Rothglühen erhitzte Brennmaterial geleiteten Strom von Wasserdampf jetzt zu Swansea ein sehr leuchtendes und geruchleses Gas verschaft. Dieser Anthracit besitzt eine solche Reinheit, dass in den Retorten, worin die Operation vorgenommen wird, durchaus keine kohlige Substanz zurückbleibt, wenn die Operation gehörig geleitet wurde.

Aus dem Vorhergebenden erhellt, dass ein Brenamaterial, dessen Masse dieselbe Gleichförmigkeit besässe, eine Entdek-kung von hohem Werthe für die Behandlung der Eisenerze und für die Qualität der daraus entstehenden Producte sein müsste.

Wenn, wie ich nicht zweifeln kann, gewisse sehr dichte Anthracite nach dem Schmelzen mehr oder weniger schnell erkaltet sind, so begreift man leicht, dass diese Substanz eines Zustand der Härtung erlangt hat, welcher sich nur mit dem Springgläsern vergleichen lässt, und dass der geringste Stoss oder die geringste Temperaturerhöhung das Zerfallen derselben bewirkt. Wirklich geschieht dress mit einer kürzlich an dem linken Ufer der Sarthe von einem Mönch aus Salem entdeck-

Puncte des Anthracit. Schlägt man auf einen der äussersten Puncte des Anthracitlagers, so verwandeln sich sogleich die benachbarten Theile in Pulver. Auch haben ihn die Arbeiter wegen dieser sonderbaren Eigenschaft moussirenden Anthracit genannt. Dagegen sieht man nicht selten Anthracite mit blättrigem Gefüge, die alle Veränderungen der Temperatur ertragen und, ohne dass sie zerfallen, sowohl Gas ausgeben, als auch Luft in ihr Inneres eindringen lassen, während der ganzen Dauer der Verbrennung.

Allgemeine Tabelle über die Elemenfarzusammensetzung der Anthracite.

-	Anthracit von Swansea (England).	Anthracit von Sablé (Sarthe).	Anthracit v. Vizille (Isère).	Anthracit v Isère.
Kohlenstoff	90,58	87,22	94,09	94,00
Wasserstoff	3,60	2,4 9	1,85	1,49
Stickstoff	0,29	2,31	2,85	0,58
Sauerstoff	3,81	1,08	0,00	0,00
Asche	1,72	6,90	1,90	4,00
_	100,00	100,00	100,69	100,07.

Bei einem Blicke auf diese Tabelle sieht man deutlich, dass mehrere Anthracite eine Menge von Kohlenstoff enthalten, wovon die bis jetzt analysirten Brennmaterialien kein Beispiel darbieten.

Man bemerkt zweitens, dass alle diese Exemplare, bei einer sehr hohen Temperatur in verschlossenem Gefässe erhitzt, Wasserstoff in sehr beträchtlicher Menge und in sehr reinem Zustande ausgeben.

Wenn dieses ganz unerwartete Resultat bei allen Anthraciten constant wäre (ich habe die Absicht, es zu bestätigen), so würde sich ein unterscheidender Charakter dieser Classe von Körpern ergeben.

Ks ist sehr einleuchtend, dass die Elementaranalyse der Anthracite ohne die Kenntniss dieser letzteren Thatsache mich auf eine Bestätigung der Versuche Regnault's und der daraus gezogenen Folgerungen hätte leiten müssen, nämlich dass, wenn man von dem neuesten angeschwemmten Gebirge herabgeht zu dem Gebirge von tertiärer und secundärer Formation und dem Uebergangs-

gebirge, die Brennmsterialien, welche diesen Formationen angehören, an Kohlenstoff zunehmen, während sie an Wasserstoff und Sauerstoff abnehmen. Ich will es versuchen, von der Erzengung des Wasserstoffgases eine Erklärung zu geben, inden ich zugleich von den physikalischen Eigenschaften der Brennmsterialien, ihrer geologischen Lage und der Untersuchung, sowohl in Bezug auf ihre Zusammensetzung, als auch in Bezug auf die Veränderung, die sie bei der Destillation erleiden, ausgehe.

Durch die ausserordentlich genauen analytischen Verfahrungsarten, welche zur Bestimmung des Stickstoffes ausgesonnen wurden, konnten die Chemiker seit sehr wenigen Jahren die Anwesenheit dieser Gasart in allen Pflanzenkörpern dartban, und bei Durchgehung der Versuche von Boussingault und Payen findet man, dass die krautartigen Pflanzen weit mehr Stickstoff als die Hölzer enthalten. Diese Menge beläuft sich bei den ersten im Mittel auf 2, 5 und 3 p.C. Zufolge einiger Analysen von Begnault und Fikentscher beträgt der Stickstoff in dem Torfe 2,27 p.C. und in der Steinkohle 2 p.C. So ist diess bei zwei Anthraciten, welche ich analysirte, der Fall. Oft findet man auch in den meisten dieser letzteren nicht mehr als ‡ p.C.

Nun sind aber, wie man zugeben muss, diese Verschiedenheiten sehr gering und folglich unzureichend, um einen Unterschied zwischen der Natur der Pflanzen, welche den grossen Formationen des Brennmaterials als Basis gedient haben, und der der Pflanzen, welche die neueren Ablagerungen bilden, zu machen.

Ich will durchaus keinen Werth auf die Aschenmenge legen, welche diese Kohlen nach dem Einäschern hinterlassen, weil sie von dem Alter der Pflanzen, der Natur des Bodens, wo sie sich vorfinden, und von den erdigen Substanzen, womtt sie nach ihrem Absterben durchdrungen wurden, abhängt. Fände eine Identität in der mittleren Zusammensetzung dieser Trümmer der durch die Zeit aufgehäuften Pflanzen statt, so bleibt noch zu untersuchen übrig, welche Ursache ihnen so verschiedene physikalische Zustände verliehen habe.

Zuerst weiss man, dass die Bildung der Anthracite, der Steinkohlen und des bituminösen Holzes ein sehr starker Beweis von den Graden der Erweichung und Schmelzung ist, welche diese Brennmaterialien durchlaufen haben. Den Beweis, dass diese Massen von Brennmaterialien sehr hohe Temperaturen haben aushalten müssen, ziehe ich ganz natürlich aus der jetzt allgemein angenommenen geologischen Classification.

Daber ist der Anthracit in dem untern Theile des Uebergangsgebirges reichlich vorhanden. Er macht mehr oder weniger starke Schichten aus, indem er mit dem Sandsteine, dem
Jurakalk, den Porphyren und dem Thonschiefer abwechselt.
Wenn daher diese Felsen als durch das Feuer entstanden betrachtet werden können, so ist offenbar, dass im Zeitpuncte ihrer Ergiessung die intermediären und secundären Gebirge, durch
welche sie gedrungen sind, grosse Veränderungen erleiden
mussten.

Aber die Steinkehle beginnt auf dem obern Theile des Uebergangsgebirges, sie nimmt besonders die secundären Gebirge ein und kann sich selbst bis in die tertiären Gebirge erstrecken. Es folgt daraus, dass von dem Antbracit an bis zu den entferntesten Stockwerken der Steinkohle eine Reihe für gewisse Entfernung sehr deutlich unterschiedener Modificationen entstehen muss, welche nothwendig mit der Wirkung der abnehmenden Temperatur zusammenbängen.

Um meine Ansicht noch deutlicher zu machen, will ich den Einfluss der glübenden Felsenmassen auf die Brennmaterialien mit den in unseren Laboratorien durch die Destillation derselben Körper im verschlossenen Gefass erhaltenen Resultaten vergleichen. Wirklich erhält man gegen die letzte Periode der Zersetzung hin gewöhnlich nur Sumpfgas, gemengt mit Wasserstoff.

Nun aber zeigt das dichte und gleichartige Gefüge gewisser Anthracite eine Schmelzung an. Das fast ganz reine Wasserstoffgas, welches ich erhielt, zeigt eine ganz zu derselben Gattung gehörende Zersetzung an.

In einem nicht sehr vorgerückten Zeitpuncte der Destillation, wo die Temperatur nicht sehr hoch ist, erzeugt ein Theil des Kohlenstoffes mit überschüssigem Wasserstoffe flüssige oder feste Kohlenwasserstoffe, welche sich verflüchtigen, wenn der Apparat keinem Drucke ausgesetzt wird.

Wenn dieselben Zersetzungen sich im Innern der Stein-

kohlen am öftersten unter dem Kinflusse eines starken Druckes erzeugten, so würde sich ein Theil des Brennmaterials in trockne Steinkohle umwandeln, indem er eine gewisse Monge von Kehlenwasserstoffen abgäbe, welche in die oberen Schichten übergingen und innig mit ihnen verbunden blieben, wenn die Temperatur hinreichend ist, um eine beginnende Schmelzung zu bewirken, und nicht hoch genug, um von Neuem füchtige Schwitzen, und nicht hoch genug, um von Neuem füchtige Schwitzen in die Höhe zu treiben. Die trockenen und die fetten Steinkohlen und das bituminöse Holz befinden sich in diesem Falle und geben bei der Destillation Leuchtgase und mit Naphtalin beladenen Theer.

Die eigentlich sogenannten Braunkohlen und der Torf, weiche diese hohen Temperaturen nicht zu ertragen hatten, weil
man darin zahlreiche Spuren von Organisation findet, unterscheiden sich wesentlich von den vorigen Brennmaterialien dadurch, dass sie bei der Destillation Leuchtgase und von Naphtalin freien Theer geben, welcher aber mit Essigsäure, Paraffin
und Eupion beladen ist.

Um diesen Betrachtungen ganz den Charakter der Wahrheit zu geben, bleibt mir noch übrig, sie durch Versuche zu unterstützen, welche zum Zwecke haben, aus den in verschiedenen Tiefen gefundenen Brennmaterialien die bereits erwähnten Kohlenwasserstoffe abzuscheiden. Ich werde diese Frage zu beantworten suchen, sobald ich die nöthigen Materialien gesammelt habe.

VI.

Ueber die Mennige.

Von

A. LEVOL.

(Ann. de Chim. et de Phys. Sept. 1840. p. 108.)

Obgleich die Mennige von mehreren Chemikern untersucht worden, so ist doch die Meinung über die Art, wie man sich ihre wirkliche Constitution vorstellen soll, so wie selbst über ihre Analyse noch getheilt. Da ich Gelegenheit hatte, mehrere Exemplare derselben hinsichtlich ihres Werthes im Handel zu untersuchen, so war ich im Stande, Beobachtungen anzustellen,

weiche mich veranlassten, die Arbeit, deren Resultate ich hier gebe, zu unternehmen. Ich thue diess mit einigem Vertrauen, weil mir diese Resultate die fast allgemein augenommene Ansicht zu unterstützen scheinen, nach der man die Mennige nicht als ein von den beiden Bleioxyden PbO und PbO₂ verschiedenes Oxyd, sondern als eine Verbindung dieser beiden Oxyde in einem constanten und bestimmten Verhältnisse betrachtet.

Die wichtigste in wissenschaftlicher Hinsleht angestellte Arbeit über die Mennige ist die von Dumas, aus der hervorgeht, dass dieses künstliche Product immer folgende Zusammensetzung hat: PbO₂ + 2PbO, wenn man es gehörig gereinigt oder mit Sauerstoff gesättigt hat. Dieses Verbältniss habe ich auch beständig bei der Analyse von Mennigesorten gefunden, welche unter neuen Umständen und durch zwei verschiedene Verfahrungsarten, die ich angeben will, erhalten worden.

Die erste besteht darin, dass man in einem Tiegel von Silber oder Platin ein Gemenge von 100 Theilen Bleioxyd, aus geglühtem Bleiweisse, von 25 Theilen chlorsaurem Kali und 200 Theilen Salpeter glüht. Das letztere Salz wurde darum zugesetzt, um dem Gemenge eine grössere Flüssigkeit zu geben, ohne die Menge des chlorsauren Kali's, welches reiner Verlust ist, zu vermehren.

Bei diesem Verfahren ist die Wirkung des Sauerstoffes auf das Bleioxyd so lebhaft, dass es in braunes Oxyd verwandelt wird. Man kann dieses Oxyd auf diese Weise äusserst leicht bereiten. Geht man noch weiter und steigert die Temperatur bis zur Dunkelrothglühhitze, so lässt das Aufblähen nach, die Substanz wird diek und es bildet aich Mennige *). Man braucht

^{*)} Man hört nicht eher auf, die Temperatur zu steigern, bis es anfängt, an einigen Puncten nach den Rändern zu sich zu zersetzen, um die gewisse Ueberzeugung zu haben, dass kein braunes Oxyd mehr darin vorbanden ist. Wenn man das letztere Oxyd bereiten will, so muss man den Tiegel vom Feuer wegnehmen, wenn die Eubstanz eine gleichmässig schwarze Farbe angenommen hat, was bei den angegebenen Verhältnissen gewöhnlich geschieht, wenn die ganze Masse des Gemenges in völligem Flusse ist. Es ist auf diese Weise leicht, neun Zehntheile von dem gebrauchten Bleioxyde in reinen Superoxyd zu verwandeln, wenn man den Rückstand nach gehörigem

nur über dem Rückstande mit Aetzkali oder Aetznatron geschwängertes Wasser sieden zu lassen und gehörig zu waschen, um reine Mennige von der angegebenen Zusammensetzung zu erhalten. Das Product ist sehr zertheilt und besitzt eine schöne rothe, etwas orangene Farbe, wie die der schönsten käuflichen Mennigesorten.

Man kann auch Mennige auf nassem Wege erhalten, wenn man eine oder zwei Stunden lang eine Auflösung von einer alkalischen Bleioxydverbindung über fein gepulvertem Bleisuperoxyd*) Die Farbe des Bleisuperoxydes wird nach und nach kochen lässt. heller, und man erhält endlich ein Pulver von ocherrother Diess Pulver ist nichts andres als Mennige, gewöhn-Farbe. lich verunreinigt mit einer geringen Menge von braunem Oxyd, welches der Wirkung des Bleioxydkali's entgangen ist. Man kann es leicht durch Digeriren in der Wärme mit einer Auflösung von Oxalsaure davon befreien, welche das braune Bleioxyd zerstört, ohne die Verbindung anzugreisen, und man entfernt nachher das oxalsaure Bleioxyd durch Aetznatron oder Das auf diese Weise erhaltene Product hat immer Aetzkali. eine dunklere Farbe als das auf trocknem Wege bereitete, wird aber beim Zerreiben mit Wasser weit heller und kommt dem andern ziemlich nahe. Uebrigens hat es genau die Zusammensetzung der ersteren Mennige, und der Unterschied in der Farbe scheint einzig und allein von dem Gefüge herzu-Wirklich hat die auf nassem Wege bereitete Mennige einigermaassen ein krystallinisches Aussehen.

Bei meinen Analysen wurde die Mennige vierundzwanzig Stunden unter öfterem Umschütteln mit überschüssiger Salpetersäure von 150°B. digerirt, ohne die Temperatur zu steigern, denn sonst wird ein Theil des Bleisuperoxydes zersetzt und es löst sich selbst eine geringe Menge darin auf, welche die Flüssig-

Waschen mit Salpetersäure behandelt. Das auf diese Weise erhaltene Bleisuperoxyd ist fast schwarz.

^{*)} Man kann sich des reinen Bleioxydkali's bedienen, aber es ist bequemer, eine Flüssigkeit anzuwenden, die man durch Auflösen von 5 oder 6 Theilen krystallisirten salpetersauren Bleioxydes auf 1 Theil Bleisuperoxyd in Wasser erhält und zu der man genug Aetznatron oder Aetzkali zusetzt, um das Hydrat wieder aufzulösen.

keit violett färbt. Ich brauchte nach dieser Behandlung nur das zurückbleibende Bleisuperoxyd zu wägen, ich beachtete aber sein Gewicht nur, nachdem ich mich überzeugt hatte, dass es in salpetersaurem Quecksilberoxydul, das auf die Mennige durchaus keine Wirkung äussert, völlig löslich war.

Die Gründe, welche mich bewogen, die Ansicht, nach der die Mennige als eine Verbindung von zwei Oxyden betrachtet wird, als die wahrscheinlichste anzunehmen, sind folgende:

Bei der Annahme, dass die Mennige ein besonderes Oxydist, welches zwischen den beiden Oxyden mitten inne liegt, ist das unerklärlich, dass das Bleioxyd beim Glühen mit chlorsaurem Kali leicht in's Superoxyd, nicht aber die Mennige, wie ich mich überzeugt habe, in letzteres Oxyd übergeht.

Durch die Oxalsäure wird das braune Oxyd sogleich in das gelbe Oxyd verwandelt, nicht aber die Mennige, was zugleich ein gutes Mittel zur Reinigung derselben und ein unterscheidendes Merkmal der Mennige ist. Daraus, dass diese, eben so wie das salpetersaure Quecksilberoxydul und die schweflige Säure, das Bleisuperoxyd auf das Oxyd reducirt und keine Wirkung auf die Mennige äussert, kann man ebenfalls schliessen, dass die Mennige eine Verbindung von zwei Oxyden ist, dass aber diese Verbindung auch eine bedeutende Stabilität besitzt.

VII.

Die Natur des Eisenbaumes.

Vob G. J. MULDER.

(Bulletin de Néerlande. 2. Lieferung 1840, p. 189.)

Böttger hat in seinen Beiträgen zur Physik und Chemie, Frankfurt a. M. 1838. S. 1, von Neuem die Aufmerksamkeit auf ein von Glauber entdecktes merkwürdiges Product gelenkt, welches sich bildet, wenn man ein Eisenoxydul- oder Eisenoxydselz in eine Auflösung von löslichem Glas bringt. In wenigen Augenblicken entstehen aus der Oberfläche des Eisensalzes Auswüchse, welche sich fast senkrecht in der Flüssigkeit erheben, indem sie von Zeit zu Zeit harte Zweige von

parabolischer Gestalt ausschlessen lassen, welche in eine kleis-Kugel auslaufen.

In der That ist diess ein merkwürdiges und beachtungswerthes Phänomen. Die Gestalt der kleinen aufsteigenden Massen, so wie ihre Farbe und Härte, wechseln in's Unendlich ab, je nach dem Grade der Concentration der Auflösung de kleselsauren Kali's und der Natur des hineingebrachten Elscesalzes. Eisenchlorür und Eisenchlorid erzeugen weisse und rothe Verzweigungen. Die ersteren färben sich grün, schwart und endlich roth, durch Absorbiren von Sauerstoff. Das Eisenchlorür und Eisenchlorid erzeugen in Verbindung mit einer verschiedenen Menge von freier Säure verschiedene Eisenbäums. Aber auch andere Salze erzeugen sie, wie z. B. das Kupferchlorid und das krystaltisirte schwefelsaure Eisenoxydul, und zwar oft mit einer erstaunlichen Eleganz.

Um die Ursache des Aufsteigens der Substanz in der Flüssigkeit zu entdecken, braucht man nur einige Aufmerksamkelt auf den obern Theil jedes Zweiges zu wenden. Man bemerkt daselbet eine Gasblase, welche, well sie ein kleineres specifisches Gewicht als die Auflösung hat, in der Flüssigkeit aufsteigt. Diese Blase reisst eine geringe Menge Substanz mit sich fort. Wenn sich das Gas aus der kleinen Masse entwickelt, so steigt die feste Substanz nicht mehr auf, und dieser Zweig ist vollendet.

Hieraus folgt daher, dass man zwei verschiedene Ursachen zu unterscheiden hat, den Ursprung mehrerer Gasblasen, welche das Stück des in das lösliche Glas gebrachten Eisensalzes bedecken, und den Ursprung einer Substanz, welche, indem sie sich von dem Eisensalze trennt und sich in der Auflösung des löslichen Glases verbreitet, sich in Gestalt einer festen Substanz zeigt, mit andern Worten, den Ursprung eines Niederschlages.

Jede sich auf der Oberstäche des Eisensalzstückes zeigende Biase erzeugt einen Zweig. Wenn mehrere Blasen sich vereintgen, oder wenn die Blase gross ist, so ist der Zweig stark, steigt langsam auf, reisst mit sich eine mehr oder weniger beträchtliche Masse von fester Substanz empor und bildet eine hohle Röhre, welche sich in einen halbkugelförmigen Gipfel endigt und noch mit dem Gas angefüllt ist, welches das ganze

Phänomen hervorgebracht hat. Die hohle Röhre bewirkt eft, dass eine neue Menge der Substanz des Eisensalzes durch neue Gasblasen in die Höhe gerissen wird. Indem nun dieselben den Gipfel der hohlen Röhre durehbrechen, stelgen sie oft mit grosser Geschwindigkeit auf und erfüllen die ganze Flüssigkeit mit krummen Fäden von fester Substanz, welche in eine noch mit Gas angefüllte hohle Kugel auslaufen.

Aus dieset Beschreibung des Ursprunges des Risenbaumes gebt hervor, dass die merkwürdige Erscheinung nur auf der Bildung eines Niederschlages beruht. Das in das lösliche Glas gebrachte Eisensalz iöst eich zum Theil auf und die aufgelöste Substanz wird von mehreren Gasblasen in die Böhe gerissen. Das Eisensalz erzeugt bei dem Zusammentreffen mit dem kieselsauren Kalt einen Niederschlag, welcher sich in diesem besendern Falle in Gestalt von Zweigen zeigt. Folgonde Versuche beweisen, dass die von mir gegebene Erklärung gegründet ist.

Es wurde lösliches Glas durch Schmelzen von 1 Theile Quarzsand mit 3 Theilen kohlensaurem Kali und Auflösen in Wasser bereitet. Eine concentrirte Auflösung des Salzes wurde in oylindrische Gläser gebracht und hinzugethan 1) ein Stück Eisenchlorur, welches in einem Tiegel so lange erhitzt worden war, bis sich auf der Obersläche rothe Puncte zeigten, 2) ein Stück desselben Salzes, das aber auf seiner Oberstäche nicht roth war, 3) ein Stück krystallisirtes schwefelsaures Eisenoxydul. Den folgenden Tag wurden die Zweige der gehörig ausgebildeten Eisenbäume weggenommen, jedoch wurde die Basis zurückgelassen, welche noch einen Kern von unverändertem Salze enthielt. No. 2 und 3 wurden in einem Mörser zerrieben und mit Wasser gewaschen. No. 1 wurde in Löschpapier ausgepresst. Nach gehörigem Trocknen wurden dieselben in Chlorwasserstoffsäure aufgelöst. Es entwickelte sich Kohlen-Nach dem Abdampfen bis zur Trockne wurden die Rückstände mit Wasser gewaschen, welches mit Chlorwasserstoffsäure angesäuert war, um die Kieselerde abzuscheiden. Das Eisenoxyd wurde durch Ammoniak gefällt, die abfiltrirte Flüssigkeit abgedampft und der Rückstand in einem Tiegel geglüht. Es blieb Chlorkalium dario zurück. Durch diese aligemein bekaputen Methoden wurde Kieselerde, Eisenoxyd, Kali und Koh-

46 Harting, Empfindlichkeit einiger Reagentien.

fühlte ich mich nicht geneigt, Untersuchungen vorzunehmen, welche viel Zeit kosten, während sie sehr wenig Abwechselung darbieten, und die mir überdiess überflüssig geworden zu seis schienen.

Als ich jedoch neulieh unter meinen Papieren die damals gemachten Bemerkungen fand, glaubte ieh, dass die Bekanntmachung dieser Bruchstücke nicht ganz ohne Interesse sein würde, weil meine Resultate nicht immer mit denen der anderen Schriftsteller völlig übereinstimmten, obgleich ich glaube die Versicherung geben zu können, dass ich mit aller der Sorgfalt zu Werke gegangen bin, welche Untersuchungen dieser Art fordern.

I. Empfindlichkeit der Stärke, als Reagens auf Jod.

Als ich eine Reihe von immer verdünnteren Auflösungen von Jodkalium *) bereitete, die schwach mit Königswasser gesäuert waren, erhielt ich folgende Resultate, nachdem ich eine verdünnte Stärkeauflösung zugesetzt hatte:

No.	Menge des Jods.	Farbe der gefällten Stärke.
1	1/500	Schwarz, die Farbe des über dem Niederschlage befindlichen Nie- derschlages ist braungelb.
2	1/1000	Fast dieselbe Farbe.
3	1/2000	Dieselbe Farbe des Niederschla- ges; die Flüssigkeit ist nur sehr wenig gefärbt.
4	1/8000	Bläulich-schwarz; die Flüssigkeit ist fast klar.
5 — 6	1/40001/5000	Bläulich-schwarz; die Flüssigkeit ist ganz klar.

^{*)} Die Zusammensetzung des Atoms des Jodkaliums wird durch 126, das Atomgewicht des Jods, und 39,2, Atomgew. des Kaliums (H₂=1), dargestellt. Wenn man daher 165,2 Theile dieses Salzes in 12600 Theilen destillirten Wassers auflöst, so erhält man eine Auflösung, welche ½00 Jod enthält, die nachher dazu dient, noch verdünntere Auflösungen zu bereiten. Dieses Beispiel reicht hoffentlich hin, um im Allgemeinen die Art kennen zu lernen, wie die Menge der Substanzen in den Auflösungen bestimmt wurde.

No.	Menge des Jods.	Farbe der gefällten Stärke.
7—11	1/10000 1/40000	Sehr dunkelblau.
3 —13	1/50000-1/60000	Blau, mit einer violetten Nüance.
4—15	1/80000 - 1/100000	Die obere Schicht ist violettblau, die untere violett.
16	1/120000	Die obere Schicht ist violett, die untere rosenfarbig.
17	¹ /150000	Der ganze Niederschlag ist ro- senfarbig, mit einer viol. Nüance.
3—19	1/200000 - 1/250000	Gleichfalls rosenfarbig, aber blos der obere Theil besitzt noch eine geringe violette Nüance.
)-22	1/300000 — 1/400000	Der ganze Niederschlag ist etwas rosenfarbig.
3—25	1/450000 1/550000	Die obere Schicht des Niederschla- ges ist noch etwas rosenfarbig, die untere weiss.

Bis zu No. 19 fand die Reaction sogleich nach dem Zutzen der Stärke statt. Die folgenden Nummern erforderten nen gewissen Zeitraum, so dass die beiden letzten, welche 1000000 und 1/550000 Jod enthielten, erst nach mehreren Stunnen eine Veränderung der Farbe zeigten. Ueber dieses Verlitniss hinaus erhielt ich keine merkliche Reaction mehr.

II. Reagentien auf Säuren.

A. Auf die Säuren im Allgemeinen.

1) Auf die Schwefelsäure.

Veilchensirup zeigt nicht über $\frac{1}{250}$ Schwefelsäure von 829 spec. Gew. an.

Einfach-kohlensaures Kali zeigt noch ein geringes Aufausen mit $\frac{1}{250}$. Mit wässrigem Fernambukaufguss gefärbtes spier reagirt nicht über $\frac{1}{10000}$.

Mit der wässrigen Tinctur des rothen Kohles gefärbtes Paer röthete sich noch etwas mit $\frac{1}{15000}$.

Campecheholz nahm sogleich eine goldgelbe Farbe mit

Mit der wässrigen Tinctur des Lakmus gefärbtes Papier tht sich sogleich durch $\frac{1}{20000}$ und nach einer Stunde sehr enig roth durch $\frac{1}{50000}$.

48 Harting, Empfindlichkeit einiger Reagentien.

Die Schwefelsäure von dem angegebenen spec. Gewichte enthält nach Ure 75,83 p.C. wasserfreie Säure, so dass, went man die Zahlen auf diese zurückführt, man ungefähr 1/319 (zweimal), 1/12500, 1/18750 und 1/62500 (zweimal) erhält.

2) Auf Phosphorsäure.

Das mit der wässrigen Tinctur von Fernambuk und das mit der von Bothkohl gefärbte Papier zeigen beide $\frac{1}{10000}$ wasserfreie Phosphorsäure an.

Lakmuspapier röthet sich sogleich durch $\frac{1}{10000}$ und nach einer Stunde durch $\frac{1}{30000}$ derselben Säure.

- B. Eigenthümliche Reagentien für die verschiedenen Säuren.
 - 1) Auf die Schwefelsäure.
 - a) Auf freie Schwefelsäure.

Eine concentrirte Auflösung von Chlorcalcium fällt nach einigen Stunden noch $\frac{1}{250}$ Schwefelsäure von 1,829 spec. Gew.

Die Auflösung des essigsauren Bleioxydes giebt einen Niederschlag mit $\frac{1}{40000}$.

Die des Chlorbaryums zeigt noch 1/60000 *) an.

Diese Zahlen, auf wasserfreie Säure gebracht, ändern sich in $\frac{1}{310}$, $\frac{1}{50000}$ und $\frac{1}{75000}$ um.

b) Auf gebundene Schwefelsäure.

Essigsaures Bleioxyd trübt eine Auflösung von schwefelsaurem Natron, worin sich die wasserfreie Schwefelsäure im Verhältnisse von $\frac{1}{36000}$ befindet.

Die Chlorbaryumauflösung fällt noch $\frac{1}{45000}$ dieser in der Auflösung desselben Salzes enthaltenen Säure.

2) Auf Salpetersäure.

Durch Chlorwasserstoffsäure und ein Goldblättchen konnte ich noch ½40 Salpetersäure von 1,32 spec. Gew. auffinden. Das Goldblatt hatte sich erst nach 24 Stunden aufgelöst.

3) Auf Phosphorsäure.

Durch das essigsaure Bleioxyd wurde sogleich $\frac{1}{10000}$ was-serfreier Phosphorsäure aus einer Auflösung gefällt und nach einer halben Stunde $\frac{1}{20000}$.

^{*)} Dieses Reagens zeigt noch die Anwesenheit von Schwefelsäure an, wenn man durch Lakmuspapier keine Spur davon mehr auffindet.

Kalkwasser trübt gleichfalls die Auflösung von ½10000 dieser Säure, während nach einer balben Stunde die nur ½20000 enthaltende Auflösung auch einen geringen Niederschlag giebt.

Die Chlorbaryumauflösung fällt nicht mehr als 1/10000 Phosphorsäure.

4) Auf arsenige Säure.

Im Ueberschusse augesetztes Kalkwasser zeigt noch 1/4000 dieser in Wasser aufgelösten Säure an.

Die Auflösung von Kupferoxyd - Ammoniak zeigt noch die Anwesenheit von 1/8000 an.

Durch schwefelsaures Kupferoxyd - Ammoniak flodet man noch 1/12000 auf.

Bemerkung. Die beiden letzten Reagentien fällen noch verdünntere Auflösungen, aber der Niederschlag besitzt alsdann nicht mehr deutlich die ihm eigenthümliche grüne Farbe.

Schwefelwasserstoffsäure, in Wasser aufgelöst, erzeugt noch mit 1/30000 arseniger Säure einen Niederschlag.

Das salpetersaure Silberoxyd – Ammoniak giebt noch mit 1/36000 dieser Säure einen citronengelben Niederschlag. Diese Farbe aber ist bei den in noch verdünsteren Auflösungen sich bildenden Niederschlägen nicht mehr deutlich.

III. Reagentien auf die Metalle und ihre Oxyde.

1) Auf die freien Alkalien im Allgemeinen,

Mit der wässrigen Curcumätinctur gefärbtes Papier zeigt noch die Anwesenheit von 1/3000 Actzkali an.

Das mit Rothkohl gefärbte Papier giebt noch 1/7500 von demselben Alkali zu erkennen.

Fernambukpapier färbt sich mit 1,20000 etwas violett.

Die darch Essigsäure geröthete blaue Farbe des Lakmuspapiers wird durch V₈₀₀₀₀ noch sehr deutlich wieder hergestellt.

Da das Kalihydrat 16 p.C. Wasser enthält, so ergeben sich bei der Reduction auf Kali folgende Zahlen: 1/3600, 1/9000, 1/24000 und 1/95000.

2) Auf das Kali.

Die weingeistige Auflösung des Platinchlorurs fällt noch eine Auflösung von salpetersaurem Kali, welche ½05 dieser Basis enthält, trübt aber die nicht mehr, welche ½10 enthält.

50 Harting, Empfindlichkeit einiger Reagentien.

Eine sehr concentrirte Auslösung von Weinsteinsäure zeigt noch 1/220 Kali an, reagirt aber nicht mehr mit 1/230.

Bemerkung. Die Empfindlichkeit dieser Reagentien wurde bei einer Temperatur von 12°C. untersucht *).

3) Auf Kalk.

Das oxalsaure Ammoniak trübt nach einigen Augenblicken eine Auflösung von Chlorcalcium, welche ½00000 Kalk enthält, sehr merklich.

4) Auf Baryt.

Die Kieselsuorwasserstoffsäure giebt mit einer Auflösung von Chlorbaryum, worin $\frac{1}{3800}$ dieser Basis enthalten ist, eine leichte Fällung.

Eine Auflösung von schwefelsaurem Natron zeigt nach einer halben Stunde noch $\frac{1}{71000}$ davon an.

5) Auf Magnesia.

Die Auslösung des basisch-phosphorsauren Ammoniaks zeigt nach 24 Stunden in einer Auslösung der schweselsauren Magnesia noch die Anwesenheit von ½200000 Magnesia an, wosern

^{*)} Ich füge hier als Resultat neuerer Untersuchungen bei, dass ich in der Kieselsluorwasserstoffsäure ein sehr sicheres Reagens gefunden habe, um Natron vom Kali vermittelst des Mikroskops zu unterscheiden. Der Niederschlag, welchen man in den Auflösungen dieser letztern Substanz erhält, sie mag sich nun im freien oder verbundenen Zustande befinden, zeigt sich unter dem Mikroskope in Gestalt gallertartiger Massen ohne alles krystallinische Gefüge, während der mit Natron oder seinen Salzen erhaltene Niederschlag immer aus schönen sechsseitigen Krystallen besteht. Wenn man einen Theil Chlornatrium in 1000 Th. destillirtem Wasser auflöst, so bewirkt die Kieselsuorwasserstoffsäure keinen Niederschlag. Bringt man aber einen Tropfen dieser Substanz auf eine Glasscheibe und lässt ihn an der Luft verdampsen, so werden die sechsseitigen Krystalle sogleich sichtbar, besonders an den Räudern des Tropfens. Da ein Tropfen, der nicht über 5 Milligr. wiegt, schon mehr als hinreichend ist, un eine sehr deutliche Wirkung hervorzubringen, so kann man daher durch dieses Mittel noch $\frac{1}{200}$ Milligr. von Chlornatrium auffinden, was $\frac{1}{435}$ Milligr. Natron beträgt, und vermuthlich lässt sich diese Grenze noch weiter ausdehnen. Der durch dieselbe Säure in den Barytsalze euthaltenden Auflösungen gebildete Niederschlag ist auch krystallinisch, aber die Krystalle haben eine sehr längliche elliptische Gestalt.

nur das Reagens sehr concentrirt ist und in einer der untersuchten Flüssigkeit gleichen Menge zugesetzt wird. Diese Vorsichtsmaassregel ist durchaus nothwendig; denn wenn man sich eines nicht so concentrirten und in geringer Menge zugesetzten Reagens bedient, so zeigt sich kein Niederschlag in einer selbst $\frac{1}{1000}$ Magnesia enthaltenden Auflösung. Vermuthlich ist diess auch der Grund, warum Roth *) die Grenze der Empfindlichkeit dieses Reagens auf $\frac{1}{4000}$ Magnesia festgesetzt hat.

Ammoniakslüssigkeit erzeugt nach einigen Augenblicken in einer Auflösung desselben Salzes, welche ¹/₆₀₀₀ Magnesia enthält, einen geringen Niederschlag.

6) Auf Eisen.

a) Auf Eisenoxydul.

Die Galläpfeltinctur und die mit einigen Tropfen von Chlor-wasserstoffsäure angesäuerte Auflörung des Kaliumeisencyanürs zeigen nach einigen Augenblicken in einer Auflösung des krystallisirten schwefelsauren Eisenoxyduls noch die Anwesenheit von $\frac{1}{44000}$ Eisenoxydul an.

b) Auf Eisenoxyd.

Die Galläpfeltinctur erzeugt in einer Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxyd, welche $\frac{1}{300000}$ Eisenoxyd enthält, noch eine sehr schwache violette Färbung.

Die Auflösung des Kaliumeisencyanürs zeigt noch $^{1}/_{4\,2\,0\,0\,0\,0}$ Eisenoxyd in einer Auflösung desselben Salzes an.

7) Auf Kupfer.

Ammoniakstüssigkeit erzeugt nach mehreren Stunden noch eine geringe blaue Färbung in einer Auslösung von schweselsaurem Kupseroxyd, welche $\frac{1}{9400}$ Kupseroxyd enthält.

Kaliumeisencyanür macht in einer Auflösung desselben Salzes noch $\frac{1}{78000}$ dieses Oxydes sichtbar.

Gehörig polirtes Eisen zeigt noch 1_{125000} Kupferoxyd oder 1_{156000} metallisches Kupfer in einer durch einen Tropfen Salpetersäure etwas angesäuerten gleichen Auflösung an.

8) Auf Blei.

Ein Zinkblech fällt noch das Blei, welches in einer Auf-

^{*)} Buchner's Repert. XLVII. S. 354.

lösung des salpetersauren Bleloxyds enthalten ist, worin sich 1/2000 Bleioxyd befindet.

Im Veberschusse zugesetzte Schweselsäure fällt noch 1/20000 in einer Auslösung desselben Salzes enthaltenes Bleioxyd.

Die Auflösung des chromsauren Kali's trübt eine Auflösung, welche nur $1/_{7\,0\,0\,0\,0}$ von demselben Oxyde enthält.

In Wasser aufgelöste Schwefelwasserstoffsäure schwärzt noch ein wenig die Auflösung, welche $\frac{1}{850000}$ davon enthält

9) Auf Silber.

Das chromsaure Kali erzeugt in einer Auflösung des salpetersauren Silberoxyds, welche $\frac{1}{1000}$ Oxyd euthält, noch einen etwas rothen Niederschlag. Jede Reaction hört über $\frac{1}{20000}$ auf.

Das arseniksaure Kali giebt mit $\frac{1}{6000}$ einen noch ziemlich deutlichen gelben Njederschlag und reagirt über $\frac{1}{20000}$ Oxyd nicht mehr.

Jodkalium erzeugt bis zu $\frac{1}{4000}$ einen gelben Niederschlag und bewirkt über $\frac{1}{80000}$ Oxyd keinen mehr.

Schwefelwasserstoffsäure, in Wasser aufgelöst, fällt noch 1/35000 davon.

Chlornatrium trübt sogleich eine Auflösung, welche nut 1_{24000} Oxyd enthält.

IX.

Ueber die Fumarolen.

Von

MELLONI und PIRIA.

(Aus einem Schreiben an Arago.)

(Annal. de Chim. et de Phys. Juli 1840. p. 331.)

Einige Zeit nach meiner Ankunft zu Neapel machte ich einen Ausstug nach dem See von Agnano und nach der Solfatare. Mehrere hatten mir bei meiner Abreise empfohlen, einen sehr merkwürdigen Versuch mit den Fumarolen zu wiederholen, welche in ziemlich bedeutender Menge auf dem Boden dieser alten vulcanischen Krater vorkommen.

Die Fumarolen sind mehr oder minder sichtbare Rauch-

serst fein zertheiltem Schwefel oder einem andern festen oder düssigen Körper herrühren, welche durch die aus dem Innern der Erde durch die oft unmerkbaren Spalten oder Löcher entweichenden Gase in Auflösung gehalten werden. Sohald man in eine derselben ein Stück angezündeten Feuerschwamm hält, nimmt der Rauch an Umfang und Dicke zu. Die Erscheinung ist noch bestimmter, wenn der Rauch im Innern einer Grotte oder irgend eines begrenzten Raumes, wie z. B. in den kleinen, zu einem natürlichen Dampfbade eingerichteten Sälen am Ufer des Sees von Agnano, aufsteigt. Alsdann wandelt ein kaum sichtbarer Rauchfaden sich oft in eine Art bläulicher und sehr dichter Wolke um, welche nach und nach den ganzen umgebenden Raum einnimmt.

Bei der ersten Betrachtung dieser Thatsache schlen es mir einleuchtend, dass man sie nicht mechanisch erklären könne, d. h. dass nicht die Wärme des Schwammes, welche, indem eie eine Vordünnung in der Masse des über dem Boden be-Andlichen Fluidums bewirkt, das Ausströmen des dampfenden Gases beschleunigt und ihm auf diese Weise eine grössere Menge in einer bestimmten Zeit entzieht, die Ursache der Erscheinung sein kann. In der That steht das Ausströmen des Rauches mit der Menge der durch den glühenden Körper entwickelten Wärme in keinem Verhältniss. Ein Stückehen angezündeter Schwamm äussert einen Einfluss, welcher dem eines grossen Stückes von derselben Substanz gleich kommt. Ferner, wenn man den Versuch auf einem Boden anstellt, welcher in geringer Ausdehnung eine gewisse Anzahl von Fumarolen enthält, so überzeugt man sich sogleich, dass, sobald die Wirkung hervorgebracht worden ist, sie sich nicht durch Verdünpung fortpflanzt. Ich bemerkte auf einem der inneren Abhänge der Solfatare einen Raum von 3-4 Quadratmetern Oberstäche, der fast ganz von einem Kranze von Fumarolen umgeben war. Wenn ich bei ruhiger Luft den Rändern dieses Raumes eine angezündete Cigarre nahe brachte, so vermehrte sich der Rauch nicht allein in der mit der Cigarre in Berührung stehenden Fumarole und den benachbarten, sondern auch in der ganzen umgebenden Reihe bis an das entfernteste Ende, d. h. bis zu einer Entfernung von 5 oder 6 Fuss, und zwar ohne alle Veränderung in der Richtung der Rauchströme, welche fortfuhren, senkrecht aufzusteigen, statt sich nach dem angezündeten Körper
hinzuneigen, wie es unsehlbar geschehen wäre, wenn die Wirkung von der durch die Wärme in dem Gasgemenge erzeugten
Verdünnung herrührte.

Wenn nun aber die Erscheinung sich nicht von den Bewegungen herleiten lässt, welche dem Gase durch die Anwesenheit des warmen Körpers gegeben werden, so muss man sie nothwendiger Weise einer chemischen Wirkung beimessen. Alsdann begreift man leicht die Art von Unabhängigkeit, welche zwischen der Intensität der hervorgebrachten Wirkung und der Anzahl der glühenden Puncte stattfindet. Alsdann begreift man auch, wie die grössere Erregung des Dampfes sich von einer Fumarole der andern mittheilen kann, ohne eine Veränderung in der natürlichen Richtung der Rauchströme zu bewirken.

Ich theilte diese so einfachen Bemerkungen Hrn. Piria mit, welcher mich begleitete, und ich vermochte ihn, diese Wirkung, welche mir das höchste Interesse zu haben scheint, aufmerksam zu studiren. Hr. Piria versprach mir, es zu thun, und jetzt erhalte ich von ihm eine Abhandlung, welche die hauptsächlichsten Resultate seiner ersten Untersuchungen enthält. Es lässt sich daraus leicht beurtheilen, wie wichtig diese Resultate für gewisse Theile der Chemie sind und zur Erklärung verschiedener geologischer Phänomene dienen. Ich gebe hier seinen Brief:

Die ersten Versuche, die ich anstellte, um mir Rechenschaft von der Erscheinung zu geben, waren darauf gerichtet, sie künstlich in meinem Laboratorium hervorzubringen. Ich stellte den Versuch besonders mit Schwefelwasserstoff an, dessen Vorhandensein in den Gasarten der Fumarolen der Solfatare Keinem zweiselhaft sein konnte, welcher diese Localitäten besucht hat. Um diesen Versuch bequem anstellen zu können, brachte ich in einen gläsernen Recipienten ein Gemenge von Wasser, Schwefeleisen und Schwefelsäure. Den Hals dieses Recipienten verschloss ich mit einem Pfropfen, durch welchen ich den Hals einer Flasche mit abgeschnittenem Boden brachte, die umgekehrt war, um als Trichter zu dienen. Das in dem ersten Recipienten entwickelte Schwefelwasserstoffgas geht in den zweiten über und vermengt sich da mit einer grossen Menge

almosphärischer Lust, welche durch den obern Theil ungehindert dringt. Wenn man in diesen letztern Theil des Apparates ein kleines Stück brennenden Schwamm oder jeden andern brennenden Körper bringt, so erscheinen dicke weissliche Dämpse, welche ganz nahe bei dem Körper beginnen und sich in sehr kurzer Zeit über alle Puncte der flüssigen Masse sortpflanzen.

Um zu wissen, welches die bei dieser Reaction sich bildenden Producte sind, hing ich ein grosses Stück glübender Kohlo in der Mitte eines Kolbens auf und leitete einen Strom von Schwefelwasserstoff darauf. Der weisse Rauch zeigte sich, sobald das Gas mit der Kohle in Berührung kam, und erfüllte in wenig Augenblicken den ganzen Raum des Recipienten. Nach Beendigung des Versuches fand ich im Innern des Gefässes eine grosse Menge von schwefliger Säure, einige Spuren von Schwefel und viel an den Wänden in Gestalt von Thau abgesetztes Wasser. Die Elemente des Schwefelwasserstoffes verbinden sich daher mit dem Sauerstoffe der Luft und bilden Wasser und schwestige Saure. Der Schwesel ist nach meiner Meinung nur ein secundares Product, welches man der Reaction des Wassers und der schwefligen Säure auf den noch nicht zersetzten Schwefelwasserstoff beimessen muss, Dean es ist wohl bekannt, dass beim blossen Zusammentressen dieser drei Körper alch Wasser bildet und Schwefel absetzt. Man muss daher bei dieser Erscheinung zwei ganz verschiedene Wirkungen unterscheiden, die directe Wirkung, welche durch die glühende Kohle zwischen dem Wasserstoffe und dem Schwefel des Gases und zwischen dem Sauerstoffe der Luft erregt wird, welche Wasser und schweflige Saure als Producte giebt, und die secundare Wirkung dieser ersten Producte auf das unzersetzte Gas, wodurch von Neuem ein Niederschlag von Wasser und ein Absatz von Schwefel entsteht. Daher besteht in der Nähe des glühenden Körpers der Rauch aus Wasserdampf, und weiter entfernt aus Wasserdampf und äusserst fein zertheiltem Schwefel.

Jetzt musste ich erwägen, welches die Natur der durch die glühende Kohle genusserten Wirkung ist. Ich brachte einen zum Rothglühen erhitzten Glasstab in den Kolben. Es fand nicht die geringste Reaction zwischen den Elementen beider Gase statt. Diess beweist auf eine entscheidende Weise, dass die Wärme nicht die einzige Ursache der Erscheinung ist. An-

dererseits verhielten sich metallisches Eisen und fast alle seine natürlichen Verbindungen, Eisenglanz, Titaneisen, selbst der Schwefelkies, wenn sie statt des Glasstabes hineingebracht wurden, ganz so wie die Kohle. Dagegen erzeugten das Kupfer, Zink und Antimon weder Wasserdampf noch schweflige Säure, bis zu welcher Temperatur man sie auch erhitzte, ehe sie la das Gemenge von atmosphärischer Luft und Schwefelwasserstoff gebracht wurden. Diese Metalle bedecken sich jedoch, wie das Eisen, mit einer geringen Schieht von Schwefel und verhalten sich chemisch auf dieselbe Weise. Uebrigens eigneten sich der Schwefelkies und die Kohle keins der Elemente des Schwefelwasserstoffes an und erregten dennoch die Reaction dieser Elemente auf den Sauerstoff der Luft.

Nach diesen Versuchen und vielen anderen, die ich hier, nicht weiter beschreiben will, glaube ich, dass man diese Erscheinung in die bereits so ausgedehnte Classe chemischer Wirkungen setzen muss, deren Ursprung noch in Dunkelheit gehüllt ist und die Berzellus mit der allgemeinen Bezeichnung "katalytische Kraft" benannt hat. Eisen und Kohle verhalten sich gegen das Gemenge von atmosphärischer Lust und Schwefelwasserstoff wie der Platinschwamm zu dem Gemenge von Bauerstoff und Wasserstoff, oder wie das Silber zum Wasserstoffüberoxyd und das Ferment zum Zucker.

Die Wirkung des Eisens und seiner Verbindungen brachte mich auf die Vermuthung, dass die vulcanischen Laven und andere eisenhaltige Körper sich auf dieselbe Weise verhalten könnten. Als ich den Versuch mit mehreren Arten von Laven des Vesuva und der Solfatare anstellte, fand ich meine Vermuthungen bestätigt. Meine Erwartung wurde sogar noch übertroffen, denn joh fand Bassitiaven, welche weit stärker als Kisen und Kohle rengirten. Es ist daraus einleuchtend, dass die Laven der Solfatare und der ähnlichen Vulcane, in deren Innerem eine hohe Temperatur herrscht und die zugleich mit der atmosphärischen Luft und den aufsteigenden Strömen von Schwefelwasserstoff in Berührung kommen, nothwendiger Weise auf diese Gase wie bei meinem Versuche reagiren und Wasser in Dampfgestelt und schweflige Säure, nachher aus Wasserdampf und ausseret fein zertheiltem Schwefel bestehende Wolken erzengen müssen. Aller Wahrscheinlichkeit nach bilden sich daher auf diese Weise zuerst Fumarolen und nach und nach die grosse Menge Schwefel, welche in allen Theilen des mehr oder weniger direct durch diese beständigen Ströme von gasartigen Substanzen durchstrichenen Bodens vorkommt.

Man begreift auch leicht, wie die Producte von der Wirkung der Laven auf die Gase, welche sie umgeben, die einfachen oder zusammengesetzten schweselsauren Salze erzeugt, welche man auf der Fläche der Solfatare so reichlich verbreitet findet. In der That muss die schweslige Säure die Lavalangsam zersetzen und sich mit den darin enthaltenen Metalloxyden verbinden, so dass schwesligsaure Salze erzeugt werden, welche sich allmählig durch Absorbiren des Sauerstosses der atmosphärischen Lust in schweselsaure Salze verwandeln.

Es fragt sich nun, ob der Schwefelwasserstoff und die bis zu einer gewissen Temperatur erhitzte Lava die einzigen Körper sind, welche durch ihre gleichzeitige Anwesenheit auf die Elemente der atmosphärischen Luft reagiren. Diess scheint mir nicht sehr wahrscheinlich und ich glaube im Gegentheil, dass man Beispiele einer ganz analogen Art von Wirkung bei irgend einer andern Substanz und bei der Chlorwasserstoffsäure finden muss, welche sich beständig aus dem Vesuv und aus den in voller Wirksamkeit befindlichen Vulcanen entwickelt. Daher rührt ohne Zweisel die Bildung der Salpetersäure, der salpetersauren und chlorwasserstoffsauren Salze des Ammoniaks, welche in der Natur so häufig vorkommen und im Lakoratorium des Chemikers durch unmittelbare Vereinigung ihrer Elemente so schwer zu bilden sind. Meine weiteren Untersuchungen werden diesen Gegenstand verfolgen.

Ueber das Fuselöl der Kartoffeln, das feste Anisöl, das Sternanisöl und das Fenchelöl.

Von

A. CAHOURS.

(Revue scientif. No. 9. Sept. 1840. p. 342.)

Fuselöl der Kartoffeln. Zu den von ihm über diesen Alkohol bereits beobachteten *) Thatsachen setzt Cahours noch folgende hinzu:

Das Fuselöl der Kartoffeln wandelt sich bei der Destillation mit Phosphorchlorid in eine Flüssigkeit um, welche gegen 102° siedet und deren Zusammensetzung dargestellt wird durch

C₁₀ H₂₂ Cl₂.

Das essigsaure Amilen ($C_{10}H_{22}O+C_4H_6O_3$), der Wirkung des Chlors im Schatten unterworfen, wird nur mit Schwierigkeit angegriffen und wandelt sich endlich um in

 $C_{10}H_{18}Cl_4O + C_4H_6O_3.$

Dieser Körper wandelt sich unter dem Einflusse des Sonnenlichtes in eine krystallinische Substanz um, indem er Wasserstoff-verliert und Chlor aufnimmt.

Unter dem Einslusse des Platinmohres und der Lust wandelt sich das Fuselöl in Valeriansäure um,

 $C_{10}H_{20}O_{4}$.

Festes Anisöl. Die Zusammensetzung dieses Körpers wird dargestellt durch:

C22 H26 O2.

Die Dichtigkeit seines Dampses ist gleich 5,68, was 4 Vol. darstellt.

Unter dem Einslusse des Chlors und Broms erzeugt das feste Anisöl Körper, welche dargestellt werden durch:

 $C_{22} H_{20} Cl_6 O_2 + C_{22} H_{20} Br_6 O_2$

d. h. durch das ursprüngliche ätherische Oel, weniger 6 At. Wasserstoff, welche durch 6 At. Chlor oder Brom ersetzt werden. Die Chlorverbindung ist slüssig, die Bromverbindung krystallisirt.

^{*)} S. d. Journ. 17. 213.

Cahours, üb. das Fuselöl der Kartosseln u. s. w. 59

Mit verdünnter Salpetersäure von 20° B. giebt das Anisöl krystallisirte Anissäure,

C16 H14 O6,

deren Silbersalz dargestellt wird durch:

 $C_{16}H_{12}O_5$, AgO.

Mit concentrirter Salpetersäure erhält man Salpeter - Anissäure, welche gleichfalls krystallisirt ist,

 $C_{16} H_{12} (N_2 O_4) O_6,$

deren Silbersalz ausgedrückt wird durch:

 $C_{16}H_{10}$ (N_2O_4) O_5 , Ag O_5

Kalk mit Kali wandelt das Anisöl in eine eigenthümliche Säure um, welche noch nicht untersucht worden ist.

Schwefelsäure von 1 At. Wasser wandelt das Anisöl in einen isomerischen, festen, über 100° schmelzbaren Körper um, denselben, welchen Gerhardt durch Zusammenbringen des Anisöles mit Zinnchlorid oder Antimonchlorür erhielt.

Dieser Körper, dem der Name Anisoin gegeben wurde, ist in Wasser unlöslich, nicht sehr löslich in Alkohol und sehr löslich in Aether. Aus diesem letztern Auflösungsmittel erhält man ihn zuweilen in Gestalt krystallinischer Wärzehen.

Nordhäuser Schweselsäure, im Ueberschusse angewandt, löst das Anisöl auf, wobei sie sich stark roth färbt. Beim Zusetzen von Wasser zu der sauren Flüssigkeit bleibt ein Theil des Oeles aufgelöst. Beim Neutralisiren mit kohlensaurem Baryt erhält man schweselsauren Baryt und ein lösliches Salz.

Bei der Destillation des Anisöles mit wasserfreier Phosphorsäure erhält man keinen Kohlenwasserstoff, aber das Oel verändert sich beträchtlich, indem es viel Anisoïn giebt.

Sternanis- und Fenchelöl. Die festen Oele des Sternanises und des Fenchels haben dieselbe Zusammensetzung wie das feste Anisöl.

Das ätherische Oel des bittern Fenchels (das slüssige ätherische Oel) besteht aus zwei Oelen, von denen das eine mit dem sesten Anisöle isomerisch ist und das andere dieselbe Zusammensetzung wie das Terpentinöl besitzt. Das letztere giebt mit dem Stickstoffoxyd auf directem Wege eine krystallisirte Verbindung, welche dargestellt wird durch:

C15 H24, N4 O4.

XI.

Chemische Untersuchungen über die ätherischen Oele.

Von

CH. GERHARDT und A. CAHOURS.

(Revue scient. No. 9. Sept. 1840. p. 314.)

Erster Theil. Oel des römischen Kümmels.

In der Sitzung der Société philomatique am 29. August lasen Gerhardt und Cahours folgenden Auszug aus einer grossen Abhandlung über die ätherischen Oele vor:

Wir haben eine lange Arbeit über die ätherischen Oele unternommen, und da wir unter ihnen eins fanden, dessen Studium wegen der Analogien, die es mit dem flüchtigen Oele der bittern Mandeln zeigt, sehr interessant ist, so glaubten wir, die Resultate, welche es uns gab, bekannt machen zu müssen, um uns die Priorität zu sichern. In einer Abhandlung, welche wir nächstens an die Academie der Wissenschaften einzuschicken Willens sind, werden wir diesen Gegenstand vollständiger und genauer behandeln.

Das römische Kümmelöl (Cuminum cyminum), welches im Handel vorkommt, ist ein Gemenge von zwei ätherischen Oelen, welche wir völlig von einander abzuscheiden vermochten. Das eine derselben ist ein Kohlenwasserstoff. Diess ist ein flüssiges Product, dessen Siedepunct bei 165° liegt und das alle Charaktere gehörig bestimmter Verbindungen besitzt. Mit dieser Substanz haben wir uns bis jetzt nicht sehr beschäftigt. Das andre ist die aus drei Elementen, Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, bestehende Verbindung, welche man als Hydrür eines ternären Radicals betrachten kann, analog dem Benzoylhydrür.

Wenn man diesem hypothetischen Radicale den Namen Cumyl giebt, so bat man folgende Reihe:

 $C_{20}H_{22}O_2$ Cumyl, unbekanntes Radical *), $C_{20}H_{22}O_2+\Pi_2$ Cumylhydrür, römisches Kümmelöl, $C_{20}H_{22}O_2+O$ wasserfreie Cuminsäure,

^{*)} C = 76,4.

Gerhardt u. Cahours, üb. die ätherischen Oele. 61

 $C_{20}H_{22}O_2+Cl_2$ Cumylchlorür, $C_{20}H_{22}O_2+Br$ Cumylbromür, $C_{30}H_{32}O_2+\dot{O}+H_2O$ krystallisirte Cuminsäure.

Das Cumylhydrür ist eine farblose oder schwach gelb gefärbte Flüssigkeit von starkem Geruche, Durch die Wärme erhidet sie eine geringe Veränderung, besonders wenn sie langsam destillirt wird. Es erfolgt keine Wirkung, wenn man die
Destillation in einem Strome Kohlensäure vornimmt. Diese Verbindung wandelt sich unter dem Einflusse des Sauerstoffes in
Cuminsäure um. In diesem Falle erfolgt die Wirkung sehr
langsam. Die Umwandlung wird durch gleichzeitiges Zusezzen einer alkalischen Substanz schneller bewirkt. Wenn man
Cumylhydrür tropfenweise auf geschmolzenes Kalihydrat fallen
lässt, so entwickelt sich Wasserstoff und jeder Tropfen wandelt
sich in cuminsaures Kali um. Die Umwandlung erfolgt in diesem Falle so schnell, dass man leicht i Kilogr. Cuminsäure in
einer Stunde erbalten könnte.

Unter dem Einflusse des doppelt-chromsauren, Kali's und der Schwefelsäure giebt das Cumylhydrat dieselbe Säure.

Die Cuminsäure ist im reinen Zustande eine feste farblose Substanz, welche in langen prismatischen Nadeln krystallisirt. Sie ist kaum löslich in Wasser und sehr löslich in Alkohol, welcher sie in Gestalt ziemlich voluminöser Krystalle absetzt. Sie verflüchtigt sich, ohne sich zu zersetzen, und besitzt einen säuerlichen und brennenden Geschmack. Wenn man sie bei Anwesenheit eines Ueberschusses von Basis destillert, indem man z.B. 4 Th. Actzbaryt auf 1 At. wasserhaltiger Säure anwendet, so erhält man ein flüssiges farbloses Product, das einen aromatischen Geruch besitzt und bei 144° siedet.

Die Analyse dieses Productes und die Dichtigkeit seines Dampfes führten uns auf die Formel $C_{18}H_{24}$, welche 4 Vol. davon darstellt. Es bildet sich daher auf dieselbe Welse wie das Benzin. Wirklich hat man:

 $C_{20} H_{24} O_4 - C_2 O_4 = C_{18} H_{24}$

wenn die alkalische Basis angewandt wurde, um die Abscheldung der Kohlensäure zu bewirken.

Dieses Product, dem wir den Namen Cumen geben, zeigt auffallende Analogien mit dem Benzen. So löst es sich, ohne achwarz zu werden, in der Nordhäuser Schwefelsäure auf, in-

62 Kupffer, Gew. eines Cubikzolles reinen Wassers.

dem es eine der Sulfobenzidsäure von Mitscherlich entsprechende Säure erzeugt. Der sulfocumensaure Baryt krystallisirt sehr leicht. Mit rauchender Salpetersäure giebt das Cumen eine dem Nitrobenzid entsprechende Verbindung.

Wir werden unsere Untersuchungen über diesen Gegenstand fortsetzen und hoffen nächstens andere neue Producte kennen zu lehren, welche so interessanten Verbindungen entsprechen, wie die Untersuchung des Bittermandelöles in den letzten Jahren gegeben hat.

XII.

Ueber das Gewicht eines Cubikzolles reinen Wassers.

Von

A. T. KUPFFER.

(Bulletin de St. Petersbourg.)

Die ersten genauen Versuche, welche angestellt worden sind, um das Gewicht eines bestimmten Volumens reinen Wassers aufzusinden, sind die von Lefèvre-Gineau, nach denen die Schwere des Kilogramms bestimmt wurde *.).

Später fand die Commission, welche beauftragt war, die englischen Gewichte und Maasse zu reguliren, den englischen Cubikzoll reines Wasser, bei einer Temperatur von 131/3° B. (62° F.) im lustleeren Raume gewogen, zu 252,722 englische Gran **.).

Nach den Versuchen von Berzelius, Svanberg und Akerman wiegt ein Cubikdecimeter Wasser bei 131/3° R. im luftleeren Raume 2,350595 schwed. Pfund ***). Stampfer in

^{*)} Base du système metrique. T. III.

^{**)} Philos. transact. 1821. sec. part.

^{***)} Denkschrift. der Stockholmer Academie 1825. Ich citire nicht die Arbeit von Rudberg, weil er sich desselben Cylinders bedient hat, ohne ihn von Neuem zu messen, so dass seine Untersuchung nur eine genauere Bestimmung für die Ausdehnung des Wassers giebt.

Kupffer, Gew. eines Cubikzolles reinen Wassers. 63

Wien *) fand, dass ein Wiener Cubikzoll reines Wasser bei 13½°R. im lustleeren Raume 18,2492 Gr. wiege. Endlich fand die im Jahre 1835 ernannte Commission, um die russischen Gewichte und Maasse zu ordnen, dass ein russ. oder engl. Cubikzoll reines Wasser bei 13½°R. im lustleeren Raume 368,361 russ. Doli wiege, von denen 9216 1 Pfd. ausmachen.

Um diese Resultate zu vergleichen, muss bemerkt werden, dass 1 Meter = 39,37079 engl. Zoll ist, 1 Kilogr. = 22504,86 russ. Doli. Die Dichtigkeit des Wassers bei 13½°R. ist, seine grösste Dichtigkeit als Kinheit angenommen, = 0,9989051 **).

- 1 Litre Troy = 8399,75 Doli,
- 1 schwed. Pfd. = 9566,46 -
- 1 Wiener Toise = 840,7152 franz. Lin.,
- 1 Meter = 493,2959 franz. Lin.

Daraus findet man das Gewicht eines engl. Cubikzolles reinen Wassers bei 13½°R. und im luftleeren Raume

nach Lefèvre-Gineau = 368,365 russ. Doli

- der engl. Commission = 368,542 —
- schwed. Commission = 368,474 —
- Stampfer = 368,237 —
- der russ. Commission = 368,361 —

Man sieht, dass die russ. Commission fast genau dieselben Resultate giebt als die französische. Die Commission von London und die von Stockholm haben angenommen, dass ihr Cylinder vollständig cylindrisch sei; wenn er diess nicht war, sondern in der Mitte ein wenig ausgebaucht, wie diess gewöhnlich stattlindet, aller Sorgfalt ungeachtet, welche man bei seiner Anfertigung anwenden kann, so musste ihr Resultat etwas zu hoch ausfallen. Was Stampfer's Resultat anbetrifft, so weiss ich nicht die grosse Differenz mit den unsrigen zu erklären.

^{*)} Poggend. Ann. Bd. XXI. S. 75.

^{**)} Hällström in Poggend. Ann. Bd. XXXIV. S. 246. Die letzte Gleichung von Hällström ist durch die neueren Untersuchungen von Rudberg bestätigt worden.

XIII.

Literarische Nachweisungen.

Ann. der Chemie u. Pharm. October 1840.

Ueber Atomvolumen, Isomorphismus und spec. Gew. Von H. Kopp. Ueber Elektrolysis secundärer Verbindungen. Von Daniell. Ueber eine im Palmöl enthaltene sette Säure. Von Fremy. Untersuchung des Palmöles u. der Cacaobutter. Von J. Stenhouse. Chemische Untersuchung des Guarana. Von Berthemot und De-

Chastelus.

Ueber die Zusammensetzung des Guaranins. Von Th. Martius.

(Ist identisch mit Caffeïn.)

Ueber einige Eisenpräparate. Von G. Schmidt.

Literatur.

- Handbuch der pharmaceutischen Chemie für Vorlesungen, so wie auch zum Gebrauche für Aerzte und Apotheker. Entworfen von Dr. C. Chr. Traug. Friedemann Göbel, ord. Prof. der Chemie zu Dorpat, kais. russ. Staatsrathe etc. 3. ganz neu bearbeitete Ausg. Eisenach, bei J. F. Bärecke. 1840.
- Dr. Thomas Graham's Lehrbuch der Chemie. Bearbeitet von Dr. F. Jul. Otto, Prof. der Chemie etc. 5., 6. u. 7. Liefr. (mit 83 eingedruckten Holzschnitten). Braunschweig, bei Vieweg und Sohn. 1840.
- Bericht über die Zusammensetzung, Werthverhältnisse und Verkohlungsfähigkeit der vornehmsten Turfsorten des sächs. Erzgebirges. Von K. A. Winkler, Oberschiedswardein. Freiberg 1840. Verl. von J. G. Engelhardt.

XIV.

Untersuchungen über den Moder.

Von

R. HERMANN.

Es ist wohl nicht zu läugnen, dass die Wissenschaft in Betreff des Moders noch grosse Lücken darbietet. Diese Lücken sind um so fühlbarer, als der Moder eine grosse, tief in's praktische Leben eingreifende Rolle spielt. Denn was kann uns in der That die Chemie auf tausend Fragen antworten, die in Betreff der Theorie der Fäulniss des Holzes, der Entstehung und der Befruchtung der Ackererde, der Ernährung der Pflanzen, der Bildung des Torfes, der Braunkohlen, der Steinkohlen u. s. w. an sie gerichtet werden. Ich sah mich daher vielseitig angeregt, den Moder und die denselben zusammensetzenden Substanzen einer Bearbeitung zu unterwerfen. Mein Streben war dabei dahin gerichtet, für diesen Gegenstand einen wissenschaftlichen Boden zu gewinnen. Doch verheble ich mir nicht, dass mir diess nor unvollkommen gelungen ist. Das zu bearbeitende Feld war zu reich und zu wenig angebaut, um boffen zu können, dasselbe durch die Bemühungen eines Einzelnen zu erschöpfen. Doch wünsche ich, dass nachstebende Arbeit auch in ihrer noch unvollkommenen Gestalt als ein Beitrag zur nähern Kenntniss des Moders nicht unwillkommen sein möge.

Ich hatte bis jetzt nur Gelegenheit, einige Arten von Ackererde, faules Holz, Torf und die Art von Humussäure, die bet
der Zersetzung des Zuckers durch Schwefelsäure entsteht, näher zu untersuchen. Die in diesen Körpern aufgefundenen, zur
Gruppe des Moders gehörenden und bestimmt unterschiedenen
Substanzen sind folgende:

- I. In Alkalien lösliche, durch Mineralsäuren fällbare Substanzen.
- A. In essiysaurem Natron unlösliche Substanzen oder Humussäuren:
 - 1) Anitrohumussäure;
 - 2) Zuckerhumassäure;
 - 3) Holzbumussäure;
 - 4) Metaholzhumussäure.

B. In essigsaurem Natron lösliche Substanzen oder Quellsatzsäuren:

400

- 5) Torfsäure;
- 6) Ackersäuren:
 - a) tulasche Ackersäure;
 - b) sibirische Ackersäure;
- , 7) Porla Quellsatzsäure.

II. In Wasser, auch ohne Beihülfe von Alkalien, leicht lösliche Substanzen.

- 8) Humusextract;
- 9) Quellsäuren:
 - a) Holzquellsäure;
 - b) Torfquellsäure;
 - c) Ackerquellsäure;
 - d) Porlaquellsäure.

III. Weder in Alkalien, noch in Säuren lösliche Substanzen.

- 10) Anitrohumin;
- 11) Nitrohumin;
- 12) Nitrolin.

I. In Alkalien lösliche, durch Mineralsäuren fällbare Substanzen.

A. Humussäuren.

Charakteristik der Humussäuren.

Mit dem Namen Humussäuren bezeichne ich in Wasser schwer lösliche, in kohlensaurem und ätzendem Alkali leicht lösliche, in essigsaurem Natron unlösliche, aus ihren Lösungen in Alkali durch Mineralsäuren fällbare, amorphe, schwach saure Substanzen von brauner Farbe. Ihre elementäre Constitution entspricht folgenden Gesetzen:

In den Humussäuren ist die Anzahl der Atome des Kohlenstoffes gleich der Anzahl der Atome des Wasserstoffes. Enthalten die Humussäuren keinen Stickstoff, so ist die Anzahl ihrer Sauerstoffatome gleich der Hälfte ihrer Wasserstoffatome. Enthalten sie dagegen Stickstoff, so ist die Summe der Atome des Sauerstoffes und des Stickstoffes gleich der Hälfte der Atome des Wasserstoffes.

1) und 2) Anitrohumuseäure und Zuckerhumussäure.

Bisher kannte man nur eine Art von Humussäure, mit deren Untersuchung sich in neuerer Zeit besonders Sprengel,
Boullay d. J. und Malaguti beschäftigt haben. Sprengel zog die Humussäure, die er seinen Untersuchungen unterwarf, aus Torf aus. Da wir aber durch Lampadius wissen,
dass Torf Quellsatzsäure enthält, so folgt, dass Sprengel
entweder blosse Quellsatzsäure oder ein Gemenge aus Quellsatzsäure und Humussäure unter Händen batte. Seine Arbeiten
können daher nicht auf reine Humussäure bezogen werden.

Nach Boulla y d. J. soil die Substanz, die man aus Torf, Umbra, Dammerde und Russ erhält, ferner die Substanz, die durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Holz, Stärke, Rohrzucker und Alkohol und von kaustischem Kali auf Sägespäne und Traubenzucker entsteht, Humussäure sein.

Boullay fand für alle diese Arten von Humussäure eine Zusammensetzung, die der Formel Cao Hao Ota entsprach, und eine Sättigungscapacität, die zwischen 1/15 und 1 14 des Sauerstoffes der Säure schwankte. Dass Tort nicht bios Humussäure, sondern auch Quellsatzsäure enthalte, haben wir schon geseben. Später werde ich zeigen, dass die Humussäure, die durch Einwickung von Schwefelsäure auf Zucker entstebt, verschieden ist von der im faulen Holze und in der Dammerde enthaltenen Humussäure. Boullay's Angaben bedürfen daher sehr wesentlicher Modificationen. - Eine sehr ausführliche Arbeit über die Erscheinungen bei der Zersetzung des Zuckers dorch Säuren verdanken wir Malaguti. Nach diesem auszezeichneten Chemiker wird der Rohrzucker durch verdüngto Säuren in Humussäure umgewandelt, und zwar auf doppelte Weise, nämlich bei abgehaltener Einwirkung der atmosphärischen Luft auf die Weise, dass sich der Rohrzucker unter Aufnabme von Wasser zuerst in Traubenzucker umbildet und der Traubenzucker später unter Abgabe einer grössern Menge Wasser, als er zuvor aufnahm, zu Humussäure und zu Humin zerfällt.

Für diese Art von Humussäure und von Humin, die ich Anitrobumussäure und Anitrobumin nennen werde, fand Mala-guti, eben so wie Boullay, die Formel C30 H30 O45.

Die Umbildung des Traubenzuckers in Anitrohumussäum durch Schwefelsäure bei abgehaltener Einwirkung der atmosphärischen Luft muss also nach folgender Gleichung erfolges:

Traubenzucker
$$5 (C_{12} H_{28} O_{14}) = \begin{cases} 2(C_{30} H_{30} O_{15}) = \begin{cases} Anitrohumin und Anitrohumussäure, \\ 40(H_2 O) = \end{cases}$$
 Wasser.

Bei Zutritt von atmosphärischer Luft geschieht jedoch die Zersetzung des Rohrzuckers nach Malaguti auf ganz andere Weise. Der Rohrzucker verwandelt sich zwar auch hier zuerst in Traubenzucker, zersetzt sich aber später unter Absorption von Sauerstofigns in Humussäure, Humin, Ameisensäure und Wasser nach folgender Gleichung:

Hierzu habe ich nur zu bemerken, dass Malaguti übersah, dass der Zucker bei dem beschriebenen Processe nicht allein Sauerstoffgas, sondern auch Stickgas aus der atmosphärischen Luft absorbire und dass die dabei erzeugte Humussäure Stickstoff enthalte. Humussäure, die ich aus Zucker durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure unter Zutritt von atmosphärischer Luft erzeugt hatte, gab nämlich, mit Kupferoxyd auf bekannte Weise verbrannt, ein Gasgemisch, welches nach vielen übereinstimmenden Proben in 300 Raumtheilen bestand aus:

Nehmen wir im Uebrigen die in Malaguti's, sonst aller Vertrauen verdienender Arbeit festgestellten Data unveränder an, so erhalten wir für diese Art von Hamussäure, die ich Zuckerhumussäure nennen werde, folgende Zusammensetzung:

Auf 100 Th. berechnet.	Von Malaguti u. mir gefunden.
$C_{30} = 2992,0 = 58,10$	57,48
$H_{30} = 187,2 = 4,74$	4,76
$0_{12} = 1200,0 = 30,42$	30,78
N ₈ == 265,5 == 6,74	6,98
Atomgew. 3944,7 100,00	100,00.

Nach Malaguti beträgt die Sättigungscapacität der Zub

kerhumussäure 2,510. Sie ist daher ½2 des Sauerstoffes der Säure.

Die Umbildung des Zuckers unter Einwirkung von Säuren erfolgt also bei Zutritt von atmosphärischer Luft nicht blos unter Absorption von Sauerstoffgas, sondern auch von Stickgas, nach folgender Gleichung:

Traubenzueker
$$3(C_{19}H_{28}O_{14} + 30 + 3N = \begin{cases} 1(C_{30}H_{30}O_{12}N_3) = \begin{cases} Nitrohumin & \text{u. Zucker-bumussäure,} \\ 3(C_2 H_2 O_3) = & \text{Ameisensäure,} \\ 3(C_3 H_2 O_3) = & \text{Wasser.} \end{cases}$$

Auf diesen Umstand, nämlich dass bei der Bildung von Humussäure, und zwar nicht allein bei der Zuckerhumussäure, sondern, wie ich später darthun werde, bei allen Arten von Humussäuren, die sich unter Einwirkung von atmosphärischer Luft erzeugen, Stickgas absorbirt werde, wünsche ich hiermit noch ganz besonders aufmerksam zu machen. Dieses Verhalten der Humussäure erklärt das bisher noch räthselhafte Vorkommen von Stickstoff in dem faulen Holze, dem Torfe, den Steinkohlen und anderen Körpern, die offenbar aus vegetabilischen Substanzen entstanden, die keinen Stickstoff enthielten. Auch ist diese Absorption von Stickstoff bei der Humusbildung in sofern merkwürdig, weil dadurch der erste Grund zur natürlichen vegetabilischen Befruchtung des Bodens und zur Bildung stickstoffhaltiger vegetabilischer Producte, namentlich der Hauptnahrungsstoffe für Menschen und Thiere, gelegt wird.

3) Holzhumussäure.

Ich komme jetzt zu einer andern Art von Humussäure, die ich im faulen Holze auffand und die ich zum Unterschiede von der Zuckerhumussäure Holzhumussäure nennen werde.

Jeder weiss, dass das Holz, ehe es ganz zu Moder zerfällt, zuerst in eine hellbraune zerreibliche, aber noch die Structur des Holzes besitzende Masse übergeht, die man gewöhrlich faules Holz nennt.

Das von mir untersuchte Holz bestand aus 61% einer eigenthümlichen Substanz, die ich Nitrolin genannt habe und die ich später beschreiben werde, aus 20% Holzhumussäure, aus 17% Humusextract und aus 2% Ammoniak, ohne alle Quellsäure oder Quellsatzsäure. Kocht man solches faules Holz mit einer Lange von kohlensaurem Kali aus, so bleibt das Nitrolin ungelöst, dagegen lösen sich die Holzhumussäure und das Humusextract auf, während das Ammoniak entweicht. Wenn man jetzt zu der filtrirten Lösung Salzsäure setzt, so bekommt man einen voluminösen Niederschlag von Holzhumussäure, während das Humusextract in der Lösung bleibt.

Im frisch gefällten Zustande bildet die Holzhumussäure eine aufgequollene hellockerbraune Masse. Auf dem Filter wird sie compacter und bildet im abgetropften Zustande eine schlüpfrig anzufühlende Masse, die sich leicht vom Papiere ablöst. Beim Eintrocknen an der Luft bei mittlerer Temperatur bekommt die Holzhumussäure Risse, dabei färbt sie sich dunkler, und zwar umbrabraun, und schrumpft endlich zu einer brüchigen achstähnlichen Masse mit glatten glänzenden Bruchflächen zusammen.

Wenn man die Holzhumussäure dagegen mit kochendem Wasser übergiesst oder in der Wärme trocknet, so verändert sie ihr Ansehen fast augenblicklich und man erhält anstatt einer achatähnlichen umbrabraunen Masse einen pulverigen Körper von der Farbe des Korkholzes, welcher eine andere Modification von Humussäure ist, die ich später beschreiben werde.

Die trockne Holzhumussäure ist vollkommen geschmacklos; das Hydrat hat dagegen einen schwachen zusammenziehenden, kaum sauren Geschmack und röthet die Lakmustinctur kaum merklich.

Die Holzhumussäure ist in reinem Wasser etwas löslich, weshalb sie dasselbe gelblich färbt. In Wasser, welches Mineralsäuren enthält, ist sie dagegen ganz unlöslich und kann deshalb durch diese Säuren vollständig ausgefällt werden.

Die Holzhumussäure treibt die Kohlensäure aus kohlensaurem Kali und Natron vollständig aus.

Dagegen zersetzt sie nicht die essigsauren Salze, sondern wird im Gegentheil-aus ihren Lösungen in Alkalien durch Essigsäure, wiewohl nicht ganz vollständig, gefällt.

Gegen Alkalien, alkalische Erden und Metalloxyde verhält sich die Holzhumussäure wie die Zuckerhumussäure und die Quellsatzsäuren.

Von Salpetersäure wird die Holzhumussäure unter Entwikkelung von Kohlensäure rasch zerlegt und giebt zwei Substanzen, die noch näher zu untersachen sind, nämlich ein gelbes Palver und eine lösliche Säure, die ein Gemenge von Humusextract und der Hess'schen Zuckersäure zu sein scheint.

Löst man Holzhumussäure in überschüssiger Aetzkalilauge auf, so bekommt man eine Flüssigkeit, die so rasch Sauerstoffgas absorbirt, dass man sie als ein eudiometrisches Mittel brauchen könnte. Die Holzhumussäure zerfällt dabei in eine Art von Quellsäure, die ich Holzquellsäure genannt habe, in Ammoniak, Wasser, Kohlensäure und noch eine dritte Säure, deren Natur noch auszumitteln ist.

Ich habe das Atomgewicht der Holzhumussäure auf foigende Weise bestimmt:

In eine Lösung von koblensaurem Kaü wurde Hydrat von Holzhumussäure so lange eingetragen, als sich dasselbe noch auflöste, und zuletzt die Lösung noch mit einem Ueberschusse von Holzhumussäure gekocht und ültrirt. Die klare Lösung von holzhumussaurem Kali wurde in eine Lösung von überschüssigem schwefelsaurem Kupferoxyd gegossen, der Niederschlag auf einem Filter gesammelt, ausgelaugt und getrocknet.

Dieser Niederschlag von holzhumussaurem Kupferoxyd wurde durch Verbrennen der Holzhumussäure und durch Wägen des übrig gebliebenen Kupferoxyds analysist.

Man erhielt:

- a) aus 100 Tb. holzhumussaurem Kupferoxyd:
 95,0 Holzhumussäure,
 5,0 Kupferoxyd;
- b) aus 70 Th. holzhumussaurem Kupferoxyd:
 66,35 Holzhumussäure,
 3,65 Kupferoxyd.

100 Th. holzhumussaures Kupferoxyd bestanden demnach im Mittel der beiden erwähnten Versuche aus:

Holzhumussäure 94,895 Kupferoxyd 5,105 100,000.

Hiernach beträgt das Atomgew. der Holzhumussäure 9214,3 und ihre Sättigungscapacität beträgt 1,08.

Die Holzhumussäure weicht also in Betreff ihrer Sättigungscapacität und ihres Atomgewichts bedeutend von der Zuckerhumussäure ab, deren Sättigungscapacität 2,510 und deren Atomgewicht 3944,7 beträgt. Um mich zu überzeugen, dass dieser Unterschied nicht vielleicht durch eine abweichende Bereitungsart des holzhumussauren Kupferoxyds bewirkt worden sei, habe ich zuckerhumussaures Kupferoxyd ganz auf die Weise wie das untersuchte holzhumussaure Kupferoxyd bereitet. Ich fand aber seine Zusammensetzung ganz so, wie sie Malaguti augiebt, denn das von mir bereitete zuckerhumussaure Kupferoxyd bestand in 100 Th. aus:

Zuckerhamussäure 89,3 Kupferoxyd 10,8 100,0.

Die elementäre Zusammensetzung der Humussäure fand ich in übereinstimmenden Versuchen, wie folgt:

3 Gran Holzhumussäure, bei 80° B. getrocknet, gaben 5,75 Gran Kohlensäure.

5 Gran Holzhumussäure gaben 2,38 Gran Wasser.

300 Raumth, des durch Verbrennen von Holzhumussäure mit Kupferoxyd erzeugten Gases gaben:

266,3 Raumtheile Kohlensäure,

13,7 — Stickgas.

Hiernach bestehen 100 Th. Holzhumussäure aus:

Kohle	58,33
Wasserstoff	5,22
Sauerstoff	29,98
Stickstoff	6,47
	100,00,

oder aus:

Auf 100 Th. berechnet.

C70	=	5350,70	58,10
H70		438,90	4,74
028	=	2800,00	30,48
N ₇	==	619,64	6,74
Atom	gew.	9209,24	100,00.

Das aus dem Kupferoxyd berechnete Atomgewicht betrug 9214,3. Die gefundene Sättigungscapacität betrug 1,08 und die berechnete 1,086 oder ½8 des Sauerstoffes der Säure.

4) Metaholzhumussäure.

Noch eine andere Art von Humussäure erhält man, wenn

frisch gefällte Holzhumussäure mit Wasser anrührt und die se zum Kochen erhitzt. Die Holzhumussäure verliert dabei enblicklich ihre schleimige Beschaffenheit und setzt sich als etwas zusammengebackenes Pulver von der Farbe des Korktes auf den Boden des Gefässes ab. Dieses Pulver kann einem Filter gesammelt und getrocknet werden, ohne in achatühnlichen Zustand überzugehen, den die durch Säuren ihren alkalischen Lösungen gefällten Humussäuren stets anten.

Auf den ersten Blick würde es scheinen, als ob dieses braune ver nichts weiter als ihres Hydratwassers beraubte Holzhuaäure wäre. Allein mit dem Verluste ihres Hydratwassers sich auch die Sättigungscapacität der Holzhumussäure verdert, denn 100 Tb. des aus dieser Säure ganz so wie das Exhumussaure Kupferoxyd bereiteten Kupfersalzes enthielten Inesweges 5,105%, auch nicht 10,9% Kupferoxyd wie das zukthumussaure Kupferoxyd, sondern sie enthielten 7,04% Kupferoxyd.

Wir haben es also hier mit einer vierten Art von Humusure zu thun, deren aus dem Kupfersalze berechnetes Atomswicht 6536 beträgt. Ich habe diese Art von Humussäure etaholzhumussäure genannt, weil sie sich zu der Holzhumusure wie die Metaphosphorsäure zu der Phosphorsäure zu verten scheint.

Die Metahoizhumussäure hat übrigens ganz dieselbe Zumensetzung wie die anderen Arten von stickstoffhaltiger Hutwäure, denn sie bestand in 100 Th. aus:

Kohle	58,03
Wasserstoff	5,00
Sauerstoff	30,20
Stickstoff	6,77
	100.00.

Sie besteht also aus:

			Auf 100 Th. berechnet.
Cso	=	3820	58,10
H ₅₀	=	312	4,74
020	===	2000	30,42
N ₅	=	442	6,74
Atom	gew.	6574	100,00.

Das Kupfersalz bestand aus:

		Ber.	Gef.	
Ċu	495	7,00	7,04	
Metaholzhumussäure	6574	93,00	92,96	
Atomgew.	7069	100,00	100,00.	

Die Sättigungscapacität der Metaholzhumussäure beträg 1,50 oder ½0 ihres Sauerstoffes.

Es war jetzt noch nöthig, zu versuchen, ob das Hydra der Zuckerhumussäure durch Kochen nicht ebenfalls in Metaholzhumussäure umgewandelt werden könne. In der That verändert sich das Ansehen der Zuckerhumussäure durch Kochen, Dieselbe bildet nämlich, wenn sie aus ihren alkalischen Lösusgen durch Säuren als Hydrat niedergeschlagen wird, eine aufgequollene Masse, die beim Eintrocknen den mehrfach erwährten achatartigen Zustand annimmt. Rührt man dagegen frisch gefällte und ausgelaugte Zuckerhumussäure, ehe sie getrocknet wird, mit Wasser an und bringt die Masse zum Kochen, 🐽 verändert sich die aufgequollene schleimige Beschaffenheit der Zuckerhumussäure in die eines zarten Pulvers, das auf einen Filter gesammelt und getrocknet werden kann, ohne in der achatähnlichen Zustand überzugehen. Den pulverigen Zustand besitzt übrigens auch die frisch bereitete Zuckerhumussäure, wie man sie aus der zucker- und schwefelsäurehaltigen Flüssigkelf erhālt.

Die Zuekerhumussäure hat jedoch in beiden Zuständen genau dieselbe Sättigungscapacität. Ich bekam nämlich mit den
Hydrat sowohl als mit der pulverigen Säure Kupfersalze, deren
Kupferoxydgehalt zwischen 10,8 und 11% schwankte. Wit
kennen also bis jetzt 4 Arten von Humussäure, nämlich:

1) Anitrohumussäure $= C_{30}H_{30}O_{15}$, 2) Zuckerhumussäure $= C_{30}H_{30}O_{12}N_3$, 3) Metaholzhumussäure $= C_{50}H_{50}O_{20}N_5$ und

4) Holzhumussäure $= C_{70} H_{70} O_{28} N_7$.

B. Quellsatzsäuren. Charakteristik der Quellsatzsäuren.

Mit der allgemeinen Bezeichnung der Quellsatzsäuren umfasse ich eine Gruppe von Körpern, die die grösste Achnlichkelt mit den Humussäuren haben. Es sind in Wasser schwer lösliche, in ätzenden und kohlensauren Alkalien leicht lösliche, aus ihren alkalischen Lösungen durch Mineralsäuren fällbare, amorphe saure Substanzen von schwarzbrauner Farbe. Alle diese Charaktere haben sie mit den Humussäuren gemein. Sie unterscheiden sich jedoch von den Humussäuren wesentlich dadurch, dass sie die essigsauren Salze zersetzen, die Essigsäure austreiben und sich an ihrer Stelle mit den Basen verbinden. Sie werden daher auch aus den alkalischen Lösungen eicht durch Essigsäure gefällt, wie diese mit den Humussäuren der Fall ist.

Auch rücksichtlich ibrer elementären Zusammensetzung unterscheiden sie sich wesentlich von den Humussäuren. Die Quellsatzsäuren haben nämlich die Construction der Humussäuren, weniger Wasserstoff und Sauerstoff in dem im Wasser enthaltenen Verhältnisse beider Elemente; man könnte sie daher als entwässerte Humussäuren ansehen. Unter einander unterscheiden sich die Quellsatzsäuren durch wechselnden Stickstoffund Sauerstoffgebalt, und zwar in der Art, dass sich immer je 1 At. Stickstoff und Sauerstoff ersetzen.

Bisher kannte man nur eine einzige Art von Quellsatzsäure. Man glaubte nämlich, dass die von Lampadius im
Torfe und die von mir in der Ackererde aufgefundene Quellsatzsäure mit der von Berzelius in der Porlaquelle entdeckten und zuerst von der Humussäure unterschiedenen Quellsatzsäure übereinstimmten. Diess ist jedoch ein Irrthum, der übrigens unvermeidlich war, weil die Quellsatzsäuren in ihren chemischen Eigenschaften ganz übereinstimmen und sich nur durch
ihre Zusammensetzung, die bisher unbekannt war, unterscheiden.

Torfsäure.

Die Torfeäure ist diejenige Art von Quellsatzsäure, die sich am häufigsten in der Natur verfindet. Sie bildet den Hauptbestandtheil des Torfes und der Ackererde. Auch ist es diejenige Art, die bisher gewöhnlich für Humussäure genommen wurde; namentlich hat Sprengel offenbar diese Säure bei seinen Untersuchungen über die Humussäure unter Händen gehabt.

Um die Torfsäure rein zu erhalten, muss man ein solches Material wählen, welches weder Holzhumussäure noch Ackersäuren enthält. Ich war so glücklich, ein solches Material in einem Torfe aus der Umgegend von Moskau zu finden. Auch erhielt ich eine Ackererde aus dem Gouvernement von Nischnei-Nowgorod, aus der es mir gelang, reine Torfsäure auszuziehen.

Die Darstellung der Torfsäure wurde auf folgende Weise be-Man kochte Torf mit einer Lauge von kohlensaurem Natron aus, übersäuerte die Flüssigkeit mit Eesigsäure und setzte ihr eine Auflösung von essigsaurem Kupfer zu, wobei torfsaures Kupferoxyd niederfiel. Den Niederschlag lüste man in Aetznatronlauge auf, wobei merkwürdiger Weise auch das Kupferoxyd mit in die Lösung überging, und fällte die Torfsäure durch überschüssige Salzsäure, wobei das Kupferoxyd in Lösung blieb. Diesen Niederschlag wusch man aus, löste ihn noch seucht in einer concentrirten Auslösung von essigsauren Natron auf und liess diese Lösung im Wasserbade fast bis zur Trockne verdunsten. Hierbei scheidet sich die möglicher Weist mit der Torfsäure gemengte Humussäure in gallertartiger Form ab und bleibt ungelöst, wenn man das tortsaure Natron mit Wasser auszieht und filtrirt. Aus der filtrirten Lösung schlug man die Torfsäure nochmals durch essignaures Kupferoxyd nieder und entzog dem torfsauren Kupferoxyd die Basis durch Digestion mit Salzsäure.

Man erhält auf diese Weise die Torfsäure als eine dunkelbraune, zartslockige, aufgequoliene schwarzbraune Substant
von dem bekannten Ansehen der Humussäure. In Betress der
chemischen Eigenschaften der Torfsäure verweise ich auf Berzelius's meisterhafte Abhandlung über die Quellsatzsäure, mit
der sie in dieser Beziehung ganz übereinkommt. Nur bemerke
ich hier noch, dass die Torfsäure, in Aetzlauge gelöst,
eben so wie die Holzhumussäure, Sauerstoff absorbirt, sieh in
eine Art von Quellsäure verwandelt, die ich Torfquellsäure genannt habe, und ausserdem noch in Ammoniak und die anderen
bei der Holzhumussäure erwähnten Substanzen zerfällt.

Die Sättigungscapacität und das Atomgewicht der Torfsäure habe ich auf dieselbe Weise wie die der Holzhumussäure
bestimmt. Man löste nämlich in einer kochenden Lauge von
kohlensaurem Kali so lange Hydrat von Torfsäure auf, als
sich noch etwas auflösen wollte. Hierbei stiess man jedoch auf
eine Schwierigkeit, die veranlasste, dass man in Betreff der
Zusammensetzung des torfsauren Kali's keine recht scharfen Ro-

sultate erhielt. Die vollkommen gesättigte und noch einen geringen Ueberschuss von ungelöster Torfsäure enthaltende Kalilauge
hat nämlich eine gelatinöse Beschaffenbeit und lässt sich deshafb
nicht filtriren. Man muss also das Kali in geringem Ueberschusse
lassen, um filtriren zu können, oder unfiltrirte, noch einen geringen Ueberschuss von Torfsäure ungelöst enthaltende Flüssigkeit
zur Analyse anwenden.

Die mit diesen verschiedenen Flüssigkeiten erzeugten Kupferniederschläge enthielten $11-13\frac{0}{0}$ Kupferoxyd und $87-89\frac{3}{0}$ Torfsäure, im Mittel also in 100 Theilen:

 Kupferoxyd
 19,0

 Torfsäure
 88,0

 100.0.

Nimmt man in diesem Salze, wie in den entsprechenden Verbindungen der Humussäuren, gleiche Atome Säure und Bauis an, so beträgt das Atomgew. der Torfsäure 3635,1 und ihre Sättigungscapacität beträgt 2,74.

Bei der Analyse erhielt man aus 100 Th. Torfsäure:

a) Torfsäure aus Torf aus der b) Torfsäure aus Ackererde aus
Umgegend von Moskau, dem Gouvernement von
Nischnei - Nowgorod,

Kohle	63,10	63,0
Wasserstoff	4,31	4,11
Stickstoff	7,73	8,02
Sauerstoff	24,86	24,87
	100,00	100,00,
.3		Aug 400 mb barr

 oder:
 Auf 100 Th. berechnet.

 $C_{30} = 2292,0$ 63,53

 $H_{24} = 149,7$ 4,15

 $N_3 = 265,5$ 7,37

 $0_9 = 900,0$ 24,95

Atomgew. 3607,9 100,00.

Die berechnete Sättigungscapacität der Torfsäure würde also 2,77 oder ½ des Sauerstoffes der Säure betragen. Wegen der grossen Rolle, die die Torfsäure spielt, habe ich es für nöthig gehalten, einige ihrer Salze zu untersuchen.

Die torfsauren Alkalien sind leicht in Wasser löslich und bilden damit dunkelbraune Flüssigkeiten, die eingetrocknet schwarze, glänzende, firnissähnliche Massen hinterlassen. Ich glaube, dass die torfsauren Alkalien als Malerfarbe gebrauch werden könnten, da sie Nüsneen geben, die der Sepia nah kommen.

Mit den alkalischen Erden, Erden und Metalloxyden kansich die Torfsäure in verschiedenen Proportionen zu basischen neutralen und sauren Verbindungen vereinigen. Im Altgemeinen kann man von diesen Verbindungen sagen, dass sie in Wasser schwer löslich oder unlöslich sind. Mehrere von ihner, namentlich die Verbindungen mit Kalk, Thonerde, Eisenoxyd und Kupferoxyd, haben die merkwürdige Eigenschaft, in ätzende und koblensauren Alkalien löslich zu sein, ohne dass die Basen dabei abgeschieden werden.

Nachstehende Verbindungen der Torfsäure sind von mit analysirt worden.

1) Neutrales torfsaures Kall.

Das Kali verbindet sich mit der Torfsäure nur in einer Proportion und erzeugt keine sauren Salze.

Wenn man zu einer kochenden Lösung von kohlensauren Kali so lange Torfsäure zusetzt, als noch etwas gelöst wird, so kekommt man eine Flüssigkeit, die ein Salz enthält, welches besteht aus:

		Ber.	Gef.	
1 At. Torfsäure	3607,2	85,95	85,3	
1 - Kali	589,9	14,05	14,7	

¹ At. torfsaures Kali = 4197,1 100,00 100,0.

2) Saures torfsaures Natron.

Wenn man zu einer kochenden Auflösung von kohlensaurem Natron so lange Torfsäure zusetzt, als sich noch etwas auflöst, so bekommt man ein saures Salz, welches besteht aus:

		Ber.	Gef.
2 At. Torfsäure	7214,6	94,86	94,73
1 - Natron	390,9	5,14	5,27
1 At. saures torfsaures Natron	= 7605,5	100,00	100,00.

3) Neutraler torfsaurer Kalk.

Durch Fällung von salzsaurem Kalk mit neutralem torisaurem Kali.

		Ber.	Gef.
1 At. Torfsäure	3607,3	91,02	91,50
1 — Kalk	356,0	8,98	8,50
1 At. neutraler torfsaurer Kalk	= 3963,3	100,00	100,00

4) 11/4 basisoher torfsaurer Kalk,

Durch Kochen der Torfsäure mit überschüssigem kohlenurem Kalk.

		Ber.	Gef.
4 At. Kalk	1494	11,63	11,19
3 — Torfsäure	10821	88,38	88,88
1 At. 11/2 bas, torfs, Kalk =	= 12245	100,00	100.00.

5) 11/2 basischer torfsaurer Kalk.

Durch Fällung eines Gemisches von Aetzammoniak und inzaurem Kalk mit torfsaurem Kali,

				Ber.	Gef.
3	At.	Kalk	1068	13,21	13,55
8	-	Torfsäure	7214,6	86,79	86,45
1	At.	11/4 bas, torfa Kalk ==	8282,6	100,00	100,00.

6) Neutrales torfsaures Kupferoxyd.

Durch Fällen von schwefelsaurem Kupferexyd mit neutraen torfsaurem Kali.

			Ber.	Gen
	1 At. Kupferoxyd	495,7	19,08	19,0
	1 — Torfsäure	3607,3	87,92	88,0
į	1 At. neutr. torfs. Kupfere	xyd=4103,0	100,00	100,0.

7) 114 saures torfsaures Kupferoxyd.

Durch Fällen eines Gemisches von torfsaurem Kali und beier Essigsäure mit essigsaurem Kupferoxyd.

		Ber.	Gef.
3 At. Kupferoxyd	1487,1	9,34	9,58
4 — Torfsäure	14429,8	90,66	90,42
1 At. 11/4 s, torfs. Kupferox	yd=15916,3	100,00	100,00.

6) Ackersäuren.

In manchen Arten von Ackererde kommen Modersäuren for, deren Zusammensetzung weder mit der Holzhumussäure soch mit der Terfsäure übereinstimmt. Ich habe zwei solche ur Gruppe der Quellsatzsäuren gehörige Modersäuren unterschieden und Ackersäuren genannt.

Die eine Art fand ich in einer Ackererde aus dem Geuversment von Tula, die andere Art in einer Ackererde aus Sibrien vor. Beide Arten wurden auf dieselbe Weise ausgebieden wie die Torfsäure; doch zweiffe ich noch, dass es mir gelungen ist, sie auf den erforderlichen Grad von chemischer Reinheit zu bringen, weshalb ich mich auch blos damit begnügen werde, ihre Existenz nachgewiesen und das Resultat ihrer Analyse mitgetheilt zu haben.

Die Tula'sche Ackersäure bestand in 100 Theilen aus:

Kohle	62,905
Wasserstoff	4,311
Stickstoff	5,400
Sauerstoff	27,384,

oder aus:

•			Ber.
C ₈₀		2292	63, 33
H ₃₄	=	149,7	4,13
N ₂		187,0	4,89
010		1000,0	27,65
		- 3628,7	100,00.

Die sibirische Ackersäure bestand aus:

Kohle	62,57
Wasserstoff	4,80
Stickstoff	15,00
Sauerstoff	17,63
	100,00,

oder aus:

			Ber.
C 30	=	2292	64,15
H ₂₄	=	199,7	4,19
N_6	==	531,0	14,86
0,	=	600,0	16,80
•	****	3622,7	100,00.

7) Porla - Quellsatzsäure.

In der Porlaquelle fand Berzelius bekanntlich eine Säure, die er Quellsatzsäure nannte und deren ausgezeichnete Rigenschaften mir als Typus für die ganze Gruppe von Quellsatzsäuren dienten. Doch geht aus dem Atomgewicht der Porlaguellsatzsäure, welches Berzelius zwischen 1642 und 1693. fand, hervor, dass sie mit keiner Art der von mir aufgeführten. Quellsatzsäuren übereinstimmt. Man muss daher annehmen, dass die Porlaquelle eine eigene Art von Quellsatzsäure enthalte. Es

sebr zu wünschen, dass sich Berzelius veraalasst b, die Analyse der Porla-Quellsatzsäure mitzuthellen. (Forteetzung folgt.)

XV. Veber das Terpentinöl.

Von

DEVILLE.

(Ann. de Chim. et de Phys. Sept. 1840. p. 37.)

Unter den bereits untersuchten ätherischen Oelen gieht es zahlreiche Gruppe, deren Glieder isomerisch sind und die zummensetzung C₅ B₈ bahen, während die Verdichtung der mente bei den einzelnen verschieden sein kann. Die Idender Zusammensetzung bewirkt bei diesen Körpern eine logie der chemischen Eigenschaften, die bereits bei vielen elben erkannt worden ist, so dass man die Geschichte der zen Classe fördert, wenn man eine der Substanzen, aus desie besteht, besonders untersucht. Unter diesen verdient Terpentinöl vorzugsweise gewählt zu werden, wegen seines igen Vorkommens und der Nettigkeit seiner Reactionen. Ich es daher meinen Untersuchungen unterworfen, in der Hoffg, dass man mit den für jede besondere Substanz leicht zufindenden Modificationen die Resultate derselben auf alle pren Glieder der Gruppe werde anwenden können.

Die Reactionen des Terpentinöles unterscheiden sich dadurch eine sehr bestimmte Weise und erhalten einen bis jetzt nur en angehörenden Charakter, dass die daraus bervorgehenden per mit der Substanz selbst, aus der sie entstehen, isomesind und sich mit den Säuren auf dieselbe Weise wie sie inden.

Man muss jedoch die zerstörenden Wirkungen ausnehmen, che gewisse Körper, z. B. die Salpetersäure, äussern und denen es sehr schwierig ist, das Verhältniss zu entdecken, elchem das Terpentinöl zu den Verbindungen steht, welche diesen Wirkungen entstehen.

Die völlig bestimmten Verbindungen, welche sich dieser

Regel noch entziehen, sind die, welche die Wirkung der Haloide auf das Terpentinol und die daraus entstehenden Korper von derselben Zusammensetzung erzeugt. Das Chlor z. B. verändert sie in ihrer Elementarzusammensetzung. Alsdann god borchen aber die daraus entstehenden Verbindungen bei ihret Bildung dem Gesetze der Substitutionen, und alle die Ursachen welche das Gleichgewicht ibrer Molecule stören können, z. B. die Anwendung von Wärme, führen sie auf den Zustand der Körper zurück, welche der vorigen Regel wieder unterworfe sind. Ich finde, dass in der Wissenschaft das Terpentinöl zwell-Namen erhalten hat, Camphen und Tereben. Um neue Aus drücke zu vermeiden, will ich Camphen die Basis des künst lichen festen Camphers und Tereben die des flüssigen Camphers nennen. Bei mehreren Schriftstellern würde das Camphen mu dem Oel selbst identisch und das Tereben das Resultat eine Molecülärmodification desselben sein. Mit diesen Ansichten gin ich an die Arbeit, und welches auch immer das Verhältniss ist welches zwischen den Reactionen des Terpentinöles wirklich besteht, will ich die Thatsachen so aufstellen, wie ich sie beobachtet habe, nebst den theoretischen Ansichten, welche mich bei ihrer Untersuchung geleitet haben, ohne zu behaupten, dass sie der richtige Ausdruck derselben oder auch nur günstiger für das Verständniss der Versuche als jede andere Hypothese wären.

Tereben.

Das Tereben bildet sich bei der Wirkung gewisser Säuren auf das Terpentinöl als zufälliges Product. Bei der Bereitung des künstlichen Campbers verbindet es sich mit der Chlorwasserstoffsäure und bildet damit den flüssigen Rückstand.

Um es in Menge und leicht zu bereiten, muss man concentrirte Schwefelsäure auf Terpentinöl in einem Destillations apparate reagiren lassen. Die beiden Körper werden langsau gemengt und ihr Zusammentreffen bewirkt eine hohe Steigerung der Temperatur. Die entwickelte Wärme reicht hin, um eine ziemlich beträchtliche Portion von sich auf diese Weise bildenden Tereben übergehen zu lassen, und sie ist gross genug, um die Entzündung der Oeldämpfe zu bewirken, wenn man etwat grosse Massen von Oel und Säure anwendet. Wenn diese freiwillige Destillation aufhört, erhitzt man die Retorte und sammelt die Producte, welche sich über 210 oder 220° verflüchtigen. Ueber diese Temperatur hinaus würden sie mit Colophen gemengt sein, von dem ich bald sprechen werde. Es entwickeln sich sehr grosse Mengen von schwesliger Säure während der Operation. Ich werde später aus diese Bereitung zurückkommen und die Theorie derselben angeben.

Das in dem Recipienten gesammelte ölige Product wird von Neuem mehreren Behandlungen mit Schweselsäure unterworsen, welche das noch nicht veränderte Terpentinöl zerstört, und es muss ihm endlich die schweslige Säure durch kohlensaures Kali und das Wasser durch Chlorcalcium entzogen werden. Kein chemisches Mittel kann den Augenblick anzeigen, wo bei dieser Reihe von Operationen das ganze Terpentinöl verschwunden ist. Die einzige Leiterin in diesem Falle ist die Beobachtung des Rotationsvermögens der erhaltenen Substanz. Man hört aus, wenn es ganz verschwunden ist, weitere Wirkungen würden das Product nicht mehr modisiciren.

Es gäbe noch ein anderes Verfahren, um Tereben zu erhalten, wenn man sich auf die Reinheit der angewandten Substanzen verlassen könnte und nicht die Veränderung zu fürchten brauchte, welche Alkalien bei hoher Temperatur auf diesen Körper ausüben, wenn er sich im Entstehungsmomente be-Indet. (Man sehe den Artikel Terebilen.) Man könnte, wie - Soubeiran und Capitaine es gemacht haben, die Rückistände von der Bereitung des festen künstlichen Camphers über Kalk destilliren. Man kennt aber kein Mittel, diese Rückstände von dem darin in Auflösung gehaltenen festen Campher zu reinigen. Ich meinestheils bediente mich sorgfältig geleiteter Destillationen und der Frostgemenge, um die beiden Körper zu scheiden, und es war mir nach diesen Proben immer möglich, in meinen Resultaten die Anwesenheit des sesten Camphers nachzuweisen. Ich wurde selbst veranlasst, aus diesen Versuchen zu schliessen, dass sich der flüssige Campher, wenigstens zum Theil, in festen Campber umwandeln kann, während das Gegentheil blos unter gewissen Umständen stattfindet. Uebrigens muss der Einfluss des Kalkes auf die Basis des künstlichen flüssigen Camphers und auf die des festen derselbe sein. Nun ist es aber gewiss, wie Soubeiran und Capitaine in seiner Molecülärconstitution verändert wird, weil sein Rottetionsvermögen, welches einen gewissen negativen Werth betwenn er im Campher mit Chlorwasserstoffsäure verbunden is ganz verschwindet, sebald man ihn durch Kalk abgeschiede bat. Ausserdem beschäftigte ich mich mit ganz isomerischen Substanzen, und man kann nur in so weit sich auf ihre Identität verlassen, als sie aus denselben Quellen entspringen, aus welche dieselben Einflüsse sich äussern. Man muss daher, um gewiss zu sein, dass man Tereben hat, d. b. das Resultat eine directen Molecülärveränderung des Terpentinöles, es als Besultat einer einfachen Reaction, dergleichen die ist, durch welch ich es bereiten lehrte, sammeln.

Das Tereben hat einen ziemlich angenehmen Geruch, west es nicht mit Schwefel verunreinigt ist. Er erinnert durchat nicht an den des Terpentinöles und gleicht vielmehr des des Thymians. Diese Eigenschaft und seine leichte Bereitung bewirken, dass es zu gewissem Gebrauche vortheilhaft das Oelersetzen könnte, dessen hauptsächlichste Eigenschaften es besitzt, ohne dessen widrigen Geruch zu haben.

Der Siedepunct des Terebens ist gleich mit dem des Terpentinöles. Seine Dichtigkeit im slüssigen Zustande beträgt be 8° 0,864, d. h. sie ist gleich der des Oeles. Eben so ist co mit der Dichtigkeit des Dampses.

Temperatur der Wage	11° ·
Luftdruck während des Tarirens	751 Milligr.
Temperatur des Dampfes (beobachtet)	220°
Luftdruck beim Verschliessen des Ballons	749
Gewichtsüberschuss des mit Dampf an-	
gefüllten Ballons	595 Milligr.
Rauminhalt des Ballons	281 Cubikcent.
Im Ballon zurückbleibende Luft	2,5
Gewicht des Litre Dampf	6,256
Dichtigkeit, auf die Einheit der Luft	
bezogen	4,819.

Das Tereben ist mit dem Terpentinöl isomerisch. Seint Zusammensetzung wird durch folgende Analysen bestimmt:

				Gef.	Ber.
	1.	п.	l.	II.	
ow. Subst.	255	211	H== 11,57	11,40	H ₃₃ 11,5
mer	266	217	C == 88,51	86,47	C ₂₀ = 98,5
Liensäure	617	668	Uebersch 0,08	Verlust-1-0,13	
			100,00	100,00	100,0.

Die Rotation des Terebens hört ganz auf bei einer ziemlich sichtlichen Dicke der Schicht, durch welche sie beobachtet de.

Ich will bei diesem Körper die Bemerkung machen, wie slich bei dieser Untersuchung isomerischer Körper mit die enschaft gewesen ist, dass gewisse unter ihnen die Polariensebene unter verschiedenen Winkeln ablenken. Bei den erischen Körpern und in gewissen Fällen ist die Wage von dem Nutzen, und dieses Mittel der quantitativen Analyse, iches das einzige ist, das die Chemie besitzt, wenn nicht ein Gegenstand der Untersuchung ist, verlässt uns völlig.

Chlorwasserstoff - Terebene.

Es giebt zwei Chlorwasserstoff-Terebene, das, welches a direct erhält, wenn man Chlorwasserstoffsäure in Tereben leitet, und das, welches sich bei der Bereitung des künstli-Camphers als zufälliges Product bildet.

Einfachchlorwasserstoff-Tereben.

Dieses ist ein äusserst flüssiger Körper, dessen Dichtigkeit 20° 0,902 beträgt und dessen Geruch sehr an den des Tesens erinnert, aber etwas Campherartiges hat, welches den ekständen des künstlichen Camphers angehört. Es hat eine einfache Zusammensetzung. Es enthält auf 4 Vol. Teresampf 2 Vol. Chlorwasserstoffsäure, d. h. die Hälfte wenisetzung wird durch folgende Analysen bestimmt:

Gef. Ber.

1. II. I II.

1. II. II.

1. II.

Seine Formel ist $C_{20}H_{32}+ClH$. Es besitzt kein Rotaevermögen.

Doppeltchlorwasserstoff - Tereben.

Dieser Körper ist der slüssige Rückstand von der Bereitung des künstlichen Camphers, dessen Dichtigkeit nach Sonbeiran und Capitaine 1,017 betrug und dessen Zusammensetzung durch die Formel

 $C_{20}H_{32} + Cl_2H_2$

dargestellt wird.

Diese Chemiker fanden bei dieser Substanz, wenn sie mit der Menge von Campher gemengt ist, die man ihr nicht entziehen kann, eine Rotation von - 19,920° in 100 Millim. und auf eine Dichtigkeit von 1. Soll diese Abweichung von dem festen Campher herrühren, welcher in dem angewandten flüssigen Campher aufgelöst ist, was letzterem ein Rotationsvermogen von 0° geben würde, so muss man annehmen, dass der flüssige Campher 0,58 seines Gewichts festen Campher zurückhält. Die von mir angestellten Versuche zur völligen Abscheidung dieser beiden Körper lassen mich glauben, dass dem so sein kann, selbst unter den Umständen, in denen Soubeiran und Capitaine sich befanden. Ich nahm flüssigen Campher, aus dem der feste Campher bei einer Temperatur von — 15° sich ausgeschieden hatte, destillirte ihn zu 3 verschiedenen Malen und schnell, und immer konnte ich am Ende der Operation in dem horizontalen Theile einer in Gestalt eines U gekrummten Röhre, welche mir als Recipient diente, eine gewisse Menge festen Camphers abscheiden, dessen Gewicht ungefähr 0,39 der ursprünglichen Flüssigkeit betrug. Es fragt sich demnach, ob es nicht wahrscheinlich ist, dass der in den anderen Theilen der Uförmigen Röhre gesammelte slüssige Campher noch 0,19 von der ursprünglichen Gewichtsmenge an festem Campher enthalten könnte. Ausserdem beobachteten Soubeiran und Capitaine einen slüssigen Campher, der nur bei — 10° erstarrt Nun hat mir aber bis jetzt keine Terebenverbindung Rotationsvermögen gezeigt, eben so wenig wie die anderen von der Molecülärveränderung des Terpentinöles herrührenden Sub-Ich kann daher aus diesen Thatsachen, wie mir scheint, und dieser Betrachtung schliessen, dass das Doppeltchlorwasserstoff-Tereben oder der flüssige Campher kein Botationsvermögen hat.

Bromeasserstoff-Tereben.

Das Kinfachbromwasserstoff-Tereben ist eine farblose Flüssigkeit, deren Dichtigkeit bei 24° 1,021 beträgt. Sein Geruch, der
etwas campherartig ist, erinnert an den des Terebens. Es wird
durch Einleiten von Bromwasserstoffsäure in Tereben bereitet, worauf man das Product mit Kreide und, um den Säureüberschuss
wegzubringen, mit thierischer Kohle und Chlorcalcium behandelt.
Diese drei Operationen können auf einmal vorgenommen werden, indem man rohes Bromwasserstoff-Tereben durch Schichten dieser Substanzen gehen lässt, welche in einer geraden, an
ihrem untern Theile ausgezogenen Röhre sich befinden, an deren Ausgange man etwas Amianth anbringt *). Das Einfachbromwasserstoff-Tereben hat folgende Zusammensetzung:

Gef. Ber.

I. II. II.

Angew. Subst. $181,7 \ 234$ H = $9,65 \ 9,42$ H₁₈ = 9,25Wasser $151,0 \ 199$ C = $68,68 \ 68,59$ C₂₀ = 68,74Koblensäure $451,0 \ 580$ Br = $21,67 \ 21,99$ Br = 22,01 $100,00 \ 100,00$ 100,00.

Sein Rotationsvermögen ist gleich Null, wenngstens in der geringen Dicke, in der ich es beobachten konnte. Es verändert sich nach einer gewissen Zest an der Luft und färbt sich.

Das Doppeltbromwasserstoff-Tereben wird erhalten, wenn man Bromwasserstoffsäure in Terpentinöl leitet. Es bilden sich Krystalle von Bromwasserstoff-Camphen, welche man durch Flittrien bei einer niedrigen Temperatur abscheidet. Jedoch erfolgt, eben so wie bei dem flüssigen Campher, diese Abscheidung der zwei Bromwasserstoff-Terebene nur unvollständig, wegen der grossen Löslichkeit des krystallisitbaren Körpers in dem Bromwasserstoff-Tereben. Es ist auch sehr schwierig, eine constante Verbindung zu erhalten, wegen der geringen Menge von Bromdampf, welchen die Bromwasserstoffsäure immer mit sich fortreisst 🌣 nud der in der Flüssigkeit Bromtereben bildet. Auch

^{*)} Diese Behandlung muss mit allen Substanzen dieser Art vorgenommen werden. Ich werde darauf nicht wieder zurückkommen, die macht einen wesentlichen Theil jeder Bereitung aus.

^{**)} Ein vortreffliches Mittel, ganz reine Bromwasserstoffsäure erhalten, besteht darin, dass man Terpentinöl mit Brom behan-

zeigen die Analysen, welche auf die Formel $C_{20}\,H_{3\,2},\,Br_3\,H_1$ nach Analogie des flüssigen Campbers leiten mussten, immer einen Verlust an Kohlenstoff und Wasserstoff.

			Politic	e outraited
Angewandte Substanz	370	H = 7,53	H ₈₄	= 7,78
Wasser	252	C = 54,04	Cao	== 56,15
Kohlensäure	722	Br == 38,43	Bra	== 36,07
		100,00		400,00.

Das analysirte flüssige Bromwasserstoff - Tereben war gegen — 10° völlig fest. Es war bei einer Temperatur von
— 2 oder — 3° erbalten worden und hielt wahrscheinlich fact
die Hälfte seines Gewichts festes Bromwasserstoff - Tereben
zurück.

Bei 21° beträgt die Dichtigkeit dieses Körpers 1,279. Un sein Rotationsvermögen beobachten zu können, muss man ihr zum Theil seine dunkle Farbe durch Behandlung mit thierische Koble entziehen. Das Rotationsvermögen in Beziehung auf der rothen Strahl beträgt — 0,15258, was für die Basis des füssigen Bromwasserstoff-Terebens, wenn es rein wäre, ein Rotationsvermögen gleich — 0,23994 vermuthen lässt. Nimmt mat dagegen an, dass diese Basis kein Rotationsvermögen hat, müsste die Menge des festen Bromwasserstoff-Terebens sich is der Flüssigkeit auf 0,553 des Gesammtgewichtes belaufen. Diese Hypothese ist sehr wahrscheinlicher Weise richtig, wegen det Leichtigkeit, mit der diese Flüssigkeit bei der geringsten Temperaturerniedrigung unter 0° gerinnt.

Das Doppeltbromwasserstoff-Tereben erleidet an der Luft keind Veränderung und scheint diesem Agens eben so gut wie der Müssige Campher zu widerstehen.

Jodurasserstoff-Terebene. Einfachjodwasserstoff-Tereben.

Man erhält es durch Kinleiten von Jodwasserstoffsäure *)

delt, und noch besser Tereben, welches weniger von dem sauten Gase absorbirt. Es bildet sich Terpentinölbromür oder Bromtereben und das Bromwasserstoffgas entweicht völlig farblos, so lange det nicht angegriffene organische Körper im Ueberschusse verhanden in Wenn dagegen das Brom anfängt, das Terpentinöl oder Tereben mättigen, so färbt sich das Gas ziemlich stark roth.

^{*)} Die Bereitung der Jodwasserstoffsäure auf die bekannte Weist

rereben. Das Gas wird unter Wärmeentwickelung absorund man hat nach dem Sättigen eine dunkelrothe Flüssigkeit, behe ohne Zwelfel Jod in Auflösung hält, denn wenn man den Uechuss von Säure und das Wasser durch Kreide und Chlorcalabgeschieden, so giebt diese Flüssigkeit bei der Analyse:

> H = 7,83 C = 58,67J = 35,50.

Diess lettet, wenn man die Anwesenheit von 3 bis 3 p.C. annimmt, auf die Formel C₂₀ H₃₂, JH. Uebrigens bleibt bei Behandlung dieses Körpers mit schwacher Kalilauge oder danutem Alkohol, Quecksilber und mit alten Körpern, wel-

entweder sehr unbequem oder kestspielig. Da ich grosser Mendieses Gases bedurfte, so nabm ich meine Zuflucht zu einem Tabren, welches dieselbe sehr rein und mit vieler Regelmässig-🌉 gieht. Es besteht darin, dass man sich zuerst eine Auflüsung 📑 Jodwasserstoffsäure verschafft, indem man kleine Mengen von aphor und Jod in den vorgeschriebenen Verhältnissen mengt und das Product der Reaction Wasser giesst. In diese Flüssigkeit ingt man in denselben Verhältnissen und besonders das Jod und den aphor, welche man anwenden will, wobei man jedoch das Jod ras im Ueberschusse hält. Das Jod löst sich in der Jodwassermaure auf, greift den Phosphor langsam an, und das erzeugte Jowird zerstört je nach dem Maasse, dass es eich bildet. Man hat ginen sehr regelmässigen Strom von völlig farblosem Case, der 🛶 erst einige Minuten später beginnt, nachdem die Substanzen zumengebracht worden sind, weil das Wasser anfangs die sich sende Jodwasserstoffsäure absorbirt. Man braucht erst gegen das de der Operation Wärme anzuwenden, und alsdann verflüchtigt 🗼 jodwasserstoffsaurer Phosphorwasserstoff, welcher die Röhren estopfen würde, wenn man die Bereitung nicht in einer Retorte rnähme. Wenn man einer grossen Menge Gas bedarf, muss man 🙀 Waaser in die Retorte bringen , indem die erhaltene Auflösung Säure zur Erzeugung einer fast unbegrenzten Menge von Gas men kann,

Nach einem eintägigen Zusammenseln mit dem Jodwasserstoßwandeln sich die Korkstöpsel in einen schwarzen, rauchenden, flüssigen Brei um. Auch muss man die Stöpsel, welche dand en sollen, Apparate zu verschliessen, die zu einem langwierl-Gebrauche bestimmt sind, ehe man sich ihrer bedient, in geholzenen Kautschuk tauchen und, so oft man kann, Kautschuken anwenden. che ihm das blos aufgelöste Jod entziehen, eine farblose Flüsigkeit von einem seht angenehmen Camphergeruch zurück, deren Dichtigkeit bei 21° 1,084 beträgt und deren Zusammensetzung mit der durch die vorhergehende Formel bestimmtet zusammentrifft.

				Gef.	Ber.
	L	II.	I.	II.	
Augew. Subst.	311	255,3	H== 8,21	8,07	H ₃₈ == 8,14
Wasser	280	186,0	C = 60,94	60,80	$C_{20} = 60,59$
Kohlensäure	685	561,0	J = 30,85	31,13	J == 31,27
			100,00	100,00	100,00.

Dieses Jodwasserstoff-Tereben verändert sich sehr schadt an der Luft, indem es sich dunkelroth färbt.

Das Rotationsvermögen dieses Körpers ist gleich Null.

Das Doppeltjodwasserstoff-Tereben kann nur als Gemengt mit Jodwasserstoff-Camphen erhalten werden, denn wenn mit Jodwasserstoffsäure in Terpentinöl leitet, so erhält man eine Flüssigkeit, welche selbst bei niedriger Temperatur keine Krystalle giebt. Da jedoch die Zusammensetzung des Gemenge genau durch die Formel

C₂₀ H₃₂, J₂ H₂

dargestellt wird, so geht daraus bervor, dass das Doppeltjodwasserstoff-Tereben dieselbe Zusammensetzung hat, weil die beiden Körper, die es ausmachen, das Jodwasserstoff-Camphen und das Jodwasserstoff-Tereben isomerisch sind wie die beider künstlichen Campherarten, der flüssige und der feste. Ich werde bei dem Artikel Jodwasserstoff-Camphen auf diesen Körpetzurückkommen.

Chlortereben.

Bei der Behandlung des Terebens mit Chlor erhält man is Folge einer aufangs sehr lebhaften Reaction, die aber nur sehr langsam und allein unter dem Einflusse eines längern Gasstromes sich endigt, einen klebrigen Körper, der, wenn ihm das Chlor entzogen wird, farblos ist. Er besitzt einen eigenthümlichen anhaltenden Geruch, welcher an den des Camphera erinnert. Um diesen Körper ganz farblos zu erhalten, muss man durch das Tereben einen äusserst langsamen Chlorstrom leiten, zugleich die Flüssigkeit abkühlen und nachher die Geschwinzugleich die Flüssigkeit abkühlen und nach die Geschwinzugleich die Flüss

digkeit des Chlorstromes vermehren, wenn die Sättigung beginnt. Die Wirkung hört unter dem Einflusse des zerstreuten Lichtes in der Flasche auf, worin man das Chlortereben aufbewahrt. Die Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure ist selbst dann stark genug, um eine Explosion befürchten zu lassen, wenn man die Flasche nicht von Zeit zu Zeit öffnet. Chlorwasserstoffsäure erzeugt sich auch in grosser Menge, während das Chlor durch das Tereben geht. Die Dichtigkeit des Chlorterebens bei 15° beträgt 1,360.

Seine Zusammensetzung wird durch die Formel C₂₀H₂₄Cl₈ ausgedrückt.

				G ef.		Ber.	
	I.	II.		I.	И.		
Angew. Subst.	190	405	H ==	4,67	4,79	$H_{24} = 4,51$	
Wasser	80	172	$\mathbf{c} =$	44,12	41,44	$C_{20} = 44,35$	
Kohlensäure	303	651	Cl =	51,21	50,86	$Cl_8 = 51,14$	
			-		100,00	100,00.	

Das Chlortereben entsteht daher aus dem Tereben, indem 8 At. Chlor 8 At. Wasserstoff substituirt werden. Sein Botationsvermögen ist gleich Null.

Wenn man das Chlortereben bei zunehmender und gehörig geleiteter Temperatur erhitzt, so wird es schwarz, entwickelt viel Chlorwasserstoffsäure und lässt eine grosse Menge einer farblosen Flüssigkeit überdestilliren, wenn man langsam zu Werke geht. Im entgegengesetzten Falle aber ändert es zu verschiedenen Epochen der Destillation sein Aussehen, indem es von der reinen Rosenfarbe zum Indigblau und Schwarzbraun durch alle dazwischen liegende Farben übergeht und endlich die Farbe annimmt, welche die Rückstände von der Bereitung des künstlichen Camphers besitzen. In der Retorte bleibt vollkommen reine Kohle zurück.

Dieser Versuch ist nicht einfach. Die Producte der Destillation sind 1) unverändertes Chlortereben, durch die Chlorwasserstoffsäure mit fortgerissen; 2) ein neuer Körper, das Einfachchlortereben; 3) Chlorwasserstoff-Tereben.

Einfachchlortereben.

Wenn man diese Destillation über Wasser vornimmt, welches eine hinreichende Menge von Kali enthält, um die Chlor-

Wasser

Kohlensäure

wasserstoffsäure zurückzubalten, so ist die in den Recipienter übergehende Flüssigkeit nach dem Trocknen mit Chlorcalcius Einfachchlortereben, dessen Zusammensetzung durch die Formel C₂₀ H₂₈ Cl₄ awagedrückt wird.

Gef. I. Augew. Subst. 312,7 300 H == 6,85 6,80 H₂₈ == 6,76 193,0 184 C = 59,11 59,19 $C_{20} = 59,07$ 668,0 641 Cl = 84,04 34,08 $Cl_{4} = 34,17$

100,00 100,00

Man sieht, dass die Zusammensetzung dieses Körpers durch Tereben dargestellt wird, worin 4 At. Wasserstoff blos durch 4 At. Chlor ersetzt sind. Seine Erzeugung lässt sich durch die Formel

 $3(C_{20}H_{24}Cl_8) = C_{20} + 2(C_{20}H_{28}Cl_4) + 16(HCl)$ erklären.

Wenn man jetzt diesen Körper destillirt, so erhält ma noch Kohle als Rückstand, Chlorwasserstoffsäure und eine Flüssigkeit, deren Zusammensetzung sich der des Doppeltchlorwasserstoff-Terebens nähert, und diess kraft der Formel:

 $4(C_{20}H_{21}Cl_4) \equiv C_{20} + 3(C_{20}H_{32}, Cl_3H_2) = 10(ClH).$

Wenn man das Chlortereben schnell destillirt, so bildet sie dieses Doppeltchlorwasserstoff-Tereben wahrscheinlich sogleich was die Färbung des destillirten Productes, welche der der Rückstände des künstlichen Camphers analog ist, erklärt, und man begreich leicht, dass sich das Chlortereben so in der Hitze zersetzt kraft der Formel:

 $2(C_{20}H_{24}Cl_8) = C_{20} + C_{20}H_{32}, Cl_2H_2 + 14(ClH).$ Das Einfacheblortereben hat bei einer Temperatur von 20° eine Dichtigkeit gleich 1,137.

Bromtereben.

Das Brom reagirt auf das Tereben auf dieselbe Weise wie das Chlor, indem es als Producte Bromwasseratoffsäure in groaser Menge und eine zähe, stark roth gefärbte Flüssigkeit giebi, welche die thierische Kohle zum Theil entfärbt. Diese Flüssigkeit ist Bromtereben, dessen Dichtigkeit bei 20° 1,978 beträgt: Seine Zusammensetzung wird durch folgende Formel ausgedrückt:

			Gef.		' Bor.
	E.	III.	I.	îr.	
Angew. Subst.	471,5	511,8	H= 2,94	2,97	H ₂₄ = 2,68
Wasser	126,0	138,0	C = 27,63	27,84	C20=27,36
Kohlensäure	471,0	515,0	Br == 69,43	69,19	Br ₈ == 69,96
			100,00	100,00	100,00.

Behandelt man das Bromtereben in der Wärme, so verbält es sich auf eine dem Chlortereben ganz analoge Art. Nur zersetzt sich bei Zutritt der Luft Bromwasserstoffsäure und es wird etwas Brom frei, welches hinreichend ist, um das Product der Destillation zu verändern. Es bleibt Kohle als Bückstand.

Wahrscheinlich bildet sich bei dieser Operation ein dem Einfachehlortereben analoger Körper von der Formel C_{20} H_{28} Br_4 , welcher durch seine Zersetzung Kohle, Bromwasserstoffsäure und Doppeltbromwasserstoff-Tereben C_{20} H_{82} , Br_2 H_2 giebt.

Die Wirkung des Jods auf das Tereben ist nicht so einfach wie die des Chlors und des Broms. Wenn man Jod in Tereben bringt, so erhitzt sich die Flüssigkeit, und bei einem Veberschusse von Tereben ist das Resultat eine dunkeigrüne undurchsichtige Flüssigkeit, in der das Jod entweder blos in dem Tereben aufgelöst, oder, wenn es verbunden ist, sich mit den Riementen des Terebens vereinigt hat, ohne dasselbe zu verindern. Denn es findet kein Absatz von Kohle statt und es bat sich auch keine Jodwasserstoffsäure entwickelt. Wonn man einen Ueberschuss von Jod hineinbringt und erwärmt, so hat man aladana Jodwasserstoffsäure und eine sehr zähe Flüssigkeit, welche zugleich mit Jod überdestillirt, ihre schwarze Farbe beim Zusammentreffen mit dem Kali verliert, sich aber mit einer sehr grossen Geschwindigkeit verändert. Es fragt sich, ob diess die Verbindung C20 H24 On ist. Meine Analysen gestatten nicht, diess zu entscheiden.

Terebenhydrat.

Dieser Körper scheint sich nicht unter den Umständen zu bilden, unter deren Rinflusse sich das Terpentinölhydrat erzeugt. Ich setzte zwei Flaschen, von denen die eine Wasser und Tereben, die andere Wasser und Terpentinöl enthielt, neben einander. Nach 10 Monaten enthielt die Flasche, werin sich das Terpentinöl befand, den Körper, der, wie Dumas fand, Ter-

pentinölbydrat ist. Nichts Acholiches war in der Flasche mit dem Tereben vorgegangen, dieses war blos etwas gelb geworden, wahrscheinlich wegen Anwesenheit von Luft.

Bei der Untersuchung, welche ich über die Eigenschaftet den Terobens angestellt habe, betrachtete ich diesen Körper immer als identisch mit der Basis des künstlichen flüssigen Camphers. Man könnte annebmen, dass dem nicht so ist, well ich keinen directen Beweis für diese Identität habe geben können. Wenn man jedoch auf diese beständige Abwesenheit jeder krystallinischen Verbindung in der Reihe der sich dem Terebet anschliessenden Körper, auf die Analogie der Umstände, unter denen dieses und die Base des flüssigen Campbers sich erzeugen, so wie endlich auf die vollkommene Identität achtet, welche zwischen den physikalischen Eigenschaften dieser beider Körper und ihren Verbindungen besteht, so wird man, glaube ich, meine Hypothese unbedenklich annehmen. Sie stellte sich mir gleich anfangs dar und gegen sie hat sich seitdem bei der zahlreichen Gelegenheiten, bei denen ich sie bestätigen konntel kein Widerspruch gezeigt.

Im Faile man glauben sollte, dass diese Ansichten nicht richtig wären, so muss man das Tereben als ein künstliches ätherisches Oel betrachten, welches eine doppelt so grosse Sättigungscapacität als das Terpentinöl besitzt und eine viermal so grosse als das Citronenöl. Die Erzeugung eines Körpers dieser Art durch chemische Agentien ware eine Thatsache, die noch nicht ihres Gleichen in der organischen Chemie hat.

Ich werde auch ferner noch meine Versuche nach der Hypothese darstellen, durch die ich sie bis jetzt mit einander in Verbindung gebracht habe. Ist sie falsch, so lässt sie sich in allen Fällen leicht berichtigen.

Camphen.

Das Camphen ist die Basis des künstlichen festen Camphers. Dumas, Soubeiran und Capitaine haben angenommen, dass diese Basis identisch mit dem Terpentinöl selbst sei, indem die letzteren sieh besonders auf die Gleichheit des Botationsvermögens dieser Substanzen stützen. Das Camphen ist niemals aus seinen Verbindungen isolitt worden, und diese lässt sich leicht begreifen, weil jedes Mal, wenn das Terpen-

mit irgend einem Körper in Verbindung tritt und man es nus entwickeln will, es eine Molecülärveränderung erleidet und Körper umgewandelt wird, die mit demselben isomerisch sind.

Das Chlorwasserstoff-Camphen ist der künstliche Campher, en Eigenschaften und Zusammensetzung von Dumas, Biot, abeiran, Capitaine u. s. w. untersucht worden und gebekannt sind.

Salpetersäure greift es schwierig an, wobei sich ein krynischer weisser Körper erzeugt, welcher mit den Basen gefärbte Verbindungen bilden kann.

Bromicasserstoff-Camphen.

Leitet man Bromwasserstoffsäure bis zur völligen Sättigung Ferpentinöl, so erhält man eine dankel gefärbte, wegen der aufgelösten freien Bromwasserstoffsäure rauchende Flüskeit. Lässt man diesen Veberschuss von Säure sich an der entwickeln, so setzen sich nach kurzer Zeit einige Kry-Will man aber dieselben in beträchtlicher Menge ha-, so muss man die Flüssigkeit bis auf einige Grade unter Nullpuncte erkalten und die Krystalle bei dieser Temperaabtropfen lassen. Man erhält auf diese Weise eine grös-Gewichtsmenge derselben als die des zur Operation angeden Oeles betrug. Um sie völlig zu reinigen, muss man auspressen, in Alkohol auflösen und nach dem Krystallisinochmals stark pressen. Nach diesen Behandlungen ist das wasseretoff-Camphen ganz rein In diesem Zustande gleicht Föllig dem kunstlichen festen Campher. Es hat den Geruch, Aussehen und die Krystallform desselben. Seine Zusammenag wird darch folgende Formel ausgedrückt:

I. II. II. Berechnet, gew. Subst. 269 353,7 H = 7,94 7,97 H_{34} = 7,81 mer 192 254 C = 56,05 56,05 C_{20} = 56,84 lensaure 545 716 Cl = 35,99 35,98 Br_2 = 35,95 100,00 100,00.

Die weingeistige Auflösung dieses Körpers färbt sich roth der Luft in Folge einer Modification, deren Resultat ist, dass gewisse Menge von Brom frei wird. Das Chlorwasserstoff-phen erhält sich noter denselben Umständen unverändert. Camphen bat in dem Bromwasserstoff-Camphen sein Rota-

tionsvermögen behalten, oder zum Wenigsten habe ich es gleich — 0,4264 statt — 0,43 gefunden. Dieser Unterschied liegt merhalb der Grenzen des Irvthumes, den man begeben kans Folgendes sind die Details der Operation:

Weingesetige Auflösung von Brombydrat-Tereben, dessen wägbare Menge

Dichtigkeit (bei 21°) dieser Auflösung

Betationsvermögen in Bezug auf den gelben Strahl und in 100 Mm. der Auflösung

Rotationsvermögen des Bromwasserstoff-

Camphens Rotationsvermögen des Camphens e == 18,41

 $\delta = 0.864$

a = -4.20°

 $(\alpha) := -0,2283$

≔ −0,4264.

Jodwasserstoff-Camphen.

Wenn man Jodwasserstoff in Terpentinöl leitet, so erhält man eine dunkelreth gefärbte, rauchende und sehr dichte Flüssigkeit. Dieser Körper setzt, wenn ihm die darin enthaltest Säure durch Kreide und das Wasser durch Chlorcalcium entzogen wird, keine Krystalle bis einige Grade unter dem Nullpuncte ab. Er hält Jod aufgelöst, wodurch er so stark gefärbt wird, wie seine Analyse beweist:

Angewandte Substanz 652 H = 6,14

Wasser 361 C = 43,55

Kohlensäure 1096 J = 50,31

100,00,

was ausdrückt, dass er blos 2-3 Hunderttheile Jod aufgelöst bält. Denn bei der Behandlung mit Kalilauge, verdünntem Alkohol oder Quecksilber wird er völlig entfärbt und giebt alsdann bei der Analyse Resultate, welche, wie man sehen kann mit der Formel C₂₀ H₃₂, H₂ J₂ übereinstimmen.

I. II. II. Ber. Angew. Subst. 367 439,5 H = 6,35 6,56 H₃₄ = 6,4 Wasser 210 260 C = 45,99 46,36 C₂₀ = 46,0 Kohlensäure 610 737 J = 47,66 47,80 J₂ = 47,6 100,00 100,00 100,00

Dieser Körper zersetzt sich sehr schneil an der Luft, isdem er sich stark färbt und ganz schwarz wird, in Folge der
Absorption von Sauerstoff. Es setzt sich Jod ab. Kali entzieht

n allmählig seine Saure, aber niemals völlig, selbst nach breren Destillationen nicht.

In der Hitze erfolgt die Zersetzung dieses Körpers sehr nell. Schon bei einer schwachen Wärme färbt er sich und febt nachher eine sehr dichte Flüssigkeit, welche zugleich mit em Jod in den Recipienten übergeht. Es erzeugt sich auch dewasserstoffsäure.

Die Dichtigkeit dieses Jodwasserstoff-Camphens beträgt bei 1,5097. Sein Rotationsvermögen kann nicht mit grosser innanigkeit beobachtet werden, wegen der Geschwindigkeit, mit es seine Durchsichtigkeit verliert, indem es sieb an der verändert. Ich fand sein Rotationsvermögen fast gleich — 159 für den gelben Strahl.

Dieser Körper kann offenbar nur als ein Gemenge von Jodsserstoff-Camphen und Doppeltjodwasserstoff-Tereben betrachwerden, wegen der Analogie der Wirkung, welche zwihen der Chlorwasserstoff -, Bromwasserstoff- und Jodwasseroffsäure besteht. Man muss daher entweder annehmen, dass 🙀 Jodwasserstoff Camphen bei einer Temperatur von — 1 oder 🎤 🗝 flüssig ist, oder dass, wenn es fest ist, es in dem Dopatjodwasserstoff-Tereben löslich genug ist, um darin dieser emperatur völlig zu widerstehen. Diese zweite Hypothese ist hrscheinlich nicht richtig, erstens wegen der geringen Menge n Tereben, welches unter den gewöhnlichen Umständen die blorwasserstoff- und Bromwasserstoffsäure bei der Reaction auf Perpentinöl geben, und sodann, weil ich mich überzeugt habe. ss der Körper, welchen man durch Destilliren des festen Terntincamphers über Kalk erhält, keine feste Verbindung mit diwasserstoffsäure giebt, wahrend er durch Absorption von mlorwasserstoffsäure gerinnt.

Auf jeden Fall ist es ganz klar, dass die Zusammensezung des Jodwasserstoff-Camphens, welche in diesem Gemenge erkommt, durch die gegebenen Zahlen dargestellt werden muss.

Chlorcamphen.

John unterwarf das Chlorwasserstoff-Camphen oder den künstchen Campher der Wirkung des Chlors und ich konnte erst
sch langer Zeit eine Wirkung zwischen diesen beiden Körern wahrnehmen. So langsam sie jedoch sich erzeugt, so ist
Journ. f. prakt, Chemie. XXII. 2.

sie doch vollständig, indem sie eine wahrscheinlich farblose, aber durch das anwesende Chlor gelb gefärbte Flüssigkeit bildet. Während der Operation bleiben die Apparate immer mit Chlor angefüllt, woraus erhellt, dass, wenn eine Entwickelung von Chlorwasserstossäure stattsindet, sie sehr gering ist. Es ist nicht immer leicht, ein slüssiges Product zu erhalten, indem dieses äusserst leicht, selbst in der Chloratmosphäre, worin es sich besindet, zersetzt wird. Diese Zersetzung erfolgt aber ohne den Einsluss dieses Gases weit schneller. Die Flüssigkeit wardelt sich in einen krystallisirbaren Körper von schwachem Geruche um, welcher an Reinetten erinnert, und von einem Aussehen, das dem künstlichen Campher genau gleicht. Zugleich bildet sich beinahe mit Explosion Chlorwasserstossas, welches mit Chlor gemengt entweicht.

Die Zusammensetzung des erwähnten festen Körpers, welcher Chlorcamphen ist, wird durch folgende Formel ausgedrückt:

I. II. II. Ber. Angew. Subst. 244 242 H = 4,78 4,81 H₂₄ = 4,51 Wasser 105 105 C = 44,28 44,24 C₂₄ = 44,35 Kohlensäure 389 387 Cl =
$$50,94$$
 $50,95$ Cl₈ = $51,14$ $100,00$ $100,00$.

Um sich von den Umständen *) Rechenschaft zu geben, unter denen sich dieses sonderbare Product bildet, muss man sich denken, dass das Chlor auf die Basis des künstlichen Camphers reagirt hat, ohne die Verbindung, welche

^{*)} Die Analogie der Eigenschaften, welche zwischen dem natürlichen und dem künstlichen Campher beobachtet worden ist, veranlasste mich, um die untersuchten Thatsachen zu verstehen, die Wirkung des Chlors auf den erstern zu versuchen. Das Gas schmilzt den Campher. Die Flüssigkeit hat eine kaum 1 übersteigende Dicktigkeit und ein Rotationsvermögen nach rechts von + 15° bis + 18° in 47 Mm. Sie entwickelt Chlor und stellt bei gewöhnlicher Temperatur den mit Rotationsvermögen begabten gewöhnlichen Campher wieder her. Am Sonnenlichte explodirt die ihn enthaltende Flasche und es bildet sich ebenfalls Campher. Chlorwasserstoffsäure erzeugt dieselbe Wirkung, aber das Rotationsvermögen des flüssigen Productes beträgt bei derselben Dicke nur + 11°. Ich konnte diese Rotationen nicht genau beobachten, indem die Krystallflaschen, in die ich diese Substanzen bringen musste, schon für sich eine Wirkung auf die Polarisationsebene äusserten.

C20 H24 Cl8, Cl2 H2

eworden ist, zu zerlegen, und es haben sich bei der Operation 18 H8 gebildet, welche sich mit dem überschüssigen Chlor ntwickelt haben. Diese Verbindung, welche die beobachtete lüssigkeit ist, zersetzt sich, wenn man sie dem Einsusse gevisser physischer Umstände, die ich nicht bestimmen kann, entieht und wenn man sie an die Lust bringt. Sie bewirkt alsann eine Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure, welche das Auflösung gehaltene Chlor mit sich fortreisst, und die Flüsigkeit wird fest, indem sie die weiter oben gefundene Zusamnensetzung annimmt:

C₂₀ H₂₄ Cl₈.

Die Dichtigkeit des Chlorcamphens beträgt bei 8° 1,50.

Seine Rotation, durch eine Dicke von 400 Mm. und an iner 0,2424 Chlorcamphen enthaltenden weingeistigen Auflöung beobachtet, war durchaus Null.

Das Chlorcamphen schmilzt, ohne sich zu versüchtigen, bei einer Temperatur von 110—115°. Wenn man es langsam erhitzt und unter allmähliger Steigerung der Temperatur, so intwickeln sich aus ihm grosse Mengen von Chlorwasserstoffhure und lassen Kohle als Rückstand, indem es zwei Destilationsproducte giebt, ein festes und ein slüssiges. Letzteres ist nicht sehr reichlich, wenn die Destillation sehr langsam geleilet wurde.

Das erstere, feste, besteht 1) aus Chlorcamphen, welches durch die Chlorwasserstoffsäure mit fortgerissen wurde, wenn man nicht mit der grössten Sorgfalt verhinderte, dass die Kutwickelung dieses Gases etwas lebhaft war; 2) aus einem Gemenge von zwei Körpern, von denen der eine wahrscheinlich die Formel C₂₀ H₂₈ Cl₄ hat und der andre künstlicher fester Campher ist.

Das flüssige Product ist denen ganz gleich, welche man als Resultat der Destillation des Chlorterebens erhält. Es hat dasselbe Aussehen, wenn die beiden Destillationen auf dieselbe Weise geleitet wurden.

Es bildet sich daher in diesem Falle Tereben durch eine Molecülärveränderung, welche das Camphen erleidet. Diese Bemerkung bestätigt die Meinung, nach der man das Camphen als identisch mit dem Terpentinöl und das Tereben als das Pro-

duct einer erlittenen Molecülärveränderung dieses Oeles betrachtet.

Bei der Bereitung des Chlorterebens geht etwas der Umwandlung des im Anfange dieses Artikels erwähnten flüssigen Productes in Chlorcamphen Aehnliches vor. Man bemerkt, dass sogleich, nachdem das Chlortereben aus dem Gefässe, worin es erzeugt wurde, entfernt worden war, in seinem Innern eine sehr lebhafte, ziemlich lange anhaltende Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure erfolgt. Man kann annehmen, dass ein Theil der Chlorwasserstoffsäure, welcher bei der Umwandlung des Terebens in Chlortereben entstand, sich mit letzterem verbunden hat, so dass Chlorwasserstoff-Chlortereben

 $C_{20} H_{24} Cl_8, Cl_2 H_2$

entstand, und dass dieses, indem es seine Säure entweichen lies, nach diesem Verluste zu

 C_{20} H_{24} Cl_8

wird, d. b. zu Chlortereben.

Wirkung des Chlors auf das Terpentinöl.

Das Terpentinöl absorbirt das Chlor und verbindet sich mit ihm unter ziemlich starker Wärmeentwickelung und Entwikkelung von Chlorwasserstoffsäure. Wurde die Operation, besonders anfangs, langsam geleitet und leitet man gegen das Ende einen grossen Ueberschuss von Chlor hinein, so erhält man als Resultat eine sehr zähe farblose Flüssigkeit von einem eigenthümlichen campherartigen Geruche und von einem zugleich süssen und bittern Geschmacke.

Ihre Dichtigkeit ist dieselbe wie die des Chlorterebens, d. h. 1,36. Ihre Zusammensetzung wird auch durch dieselbe Formel dargestellt, was folgende Analysen beweisen:

					Gef.	Ber.	•
	I.	II.		I.	II.		
Angew. Subst	709	525	= H	4,80	4,77	$H_{24} = 4,51$	
Wasser	307	229	$\mathbf{c} =$	44,45	44,22	$C_{20} = 44,35$	
Kohlensäure	1139	841	Cl =	50,75	51,01	$Cl_8 = 51,14$	
			1	00,00	100,00	100,00.	

587 Substanz gaben Chlorsilber 287

oder 50,45 p.C. Chlor.

Man bemerkt nach der Bereitung dieses Chlorürs dieselbe

Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure, welche bei der Bildung des Chlorcamphens und der des Chlorterebens vorkommt. Dieselben Schlüsse und dieselben Formeln lassen sich auch auf die Erklärung dieser Thatsachen anwenden.

Die Rotation dieses Körpers ist in der Hinsicht merkwürdig, dass sie die entgegengesetzte Richtung von der aller Verbindungen des Oeles hat, bei denen man eine Wirkung auf das polarisirte Licht beobachtet hat. Das Terpentinölchlorür lenkt nach rechts ab, während das Oel und alle seine bisher beobachteten Verbindungen sich nach links drehen. Die Rotation bei 78 Mm. beträgt +3,075, wodurch es ein Rotationsvermögen von 0,02854 in Bezug auf den gelben Strahl erhält.

Dieses Chlorür verhält sich in der Hitze gerade wie ein Gemenge von Chlorcamphen und Chlortereben, wenn das erstere in überwiegender Menge vorhanden ist. Wenn man Terpentinölchlorür gelinde erwärmt, so entwickelt sich Chlorwasserstoffsäure, lässt Kohle als Rückstand und giebt Producte, deren erste Portionen krystallinisch und ganz identisch sind mit den bei der Destillation des Chlorcamphens erhaltenen Krystallen, ausgenommen, dass sie bei dem Terpentinölchlorür fast einzig aus künstlichem Campher gebildet sind. Die Rotation desselben ist dieselbe wie die des direct erhaltenen Camphers. Die bei der Destillation übergehenden letzten Portionen sind dieselben wie die, welche man bei der Behandlung des Chlorterebens in der Wärme erhält.

Das Verhältniss der flüssigen Producte zu den erhaltenen krystallisirten Producten ist daher weit grösser als das des flüssigen zum festen Campher bei dem Producte der Behandlung des Terpentinöles mit Chlorwasserstoffsäure. Wenn man annimmt, dass das Tereben das Product einer Molecülärveränderung des Oeles ist und dass die Grösse der Veränderung mit der Anzahl der Reactionen zunimmt, denen man es unterwirft, so wird man sich diese Thatsache leicht erklären. Man braucht nur die verschiedenen Wirkungen zu analysiren, welche im Falle der Bildung und Zersetzung von Terpentinölchlorür die Molecülärveränderung desselben bestimmen:

- 1) die Reaction des Chlors auf das Och selbst;
- 2) die der Chlorwasserstoffsäure, welche aus der ersten Beaction auf den nicht angegriffenen Theil des Oeles besteht;

3) die Wirkung der Hitze, welche, wie uns die Destillation des Chlorcamphens bewiesen hat, immer Tereben auf Kosten des Camphens erzeugt. Die Menge des Terebens oder der durch diese Operation gelieferten flüssigen Producte ist von der Art, dass das Gesammtproduct der Destillation flüssig ist, wenn man die Producte nicht scheidet. Niemals ist bei der Bereitung des künstlichen Camphers die Menge des flüssigen Camphers gross genug, um auf diese Weise eine völlige Auflösung des festen Camphers zu bewirken.

Siedende Salpetersäure wirkt mit der grössten Schwierigkeit auf das Terpentinölchlorür. Es destillirt slüssiger und fester Campher über, gerade so, als wenn man ohne Hülfe der Säure die Operation vornähme. Nachher endlich reagirt letztere auf die Campherarten und wandelt sie in krystallinische und farblose Producte um, welche mit Kali gelb gefärbte und in Wasser nicht sehr lösliche Verbindungen bilden können. Es bleiben in der Retorte nebst der Säure, welche man genöthigt ist, oft zu erneuern, um ihre Wirkung wahrnehmbar zu machen, nicht angegriffenes Terpentinölchlorür, krystallinische Producte, welche den erwähnten analog sind, ferner eine halb harzige Substanz zurück, welche in starker Salpetersäure löslich zu sein scheint und daraus durch Zugiessen von Wasser gefällt wird.

Terpentinölbromür.

Terpentinöl und Brom verbinden sich unter Bildung von Bromwasserstoffsäure und einer dunkelrothen, rauchenden, klebrigen und sehr dichten Flüssigkeit. Thierische Kohle entzieht ihr ihre Farbe ein wenig, und wenn man nach dieser Behandlung Kreide und Chlorcalcium damit zusammenbringt, um ihr die Säure und das Wasser, welche sie zurückhält, zu entziehen, so bleibt eine Flüssigkeit von einer Dichtigkeit von 1,975 bei 20° zurück, d. h. von derselben wie das Bromtereben, und welche mit diesem isomerisch ist, wie folgende Analysen beweisen:

Gef. Ber.

I. II. I. II.

Angew. Subst. $540 509,5 \text{ H} = 2,99 3,01 \text{ H}_{24} = 2,68$ Wasser $146 135,0 \text{ C} = 27,92 27,94 \text{ C}_{20} = 27,36$ Kohlensäure $545 511,0 \text{ Br} = 69,19 69,05 \text{ Br}_8 = 69,96$ 100,00 100,00 100,00

Es ist schwierig, das Rotationsvermögen dieser Substanz genau aufzusinden, wegen der starken Färbungen seiner weingeistigen und ätherischen Ausstungen. Indessen stand ich, dass sie die Polarisationsebene nach rechts ablenkt, und bei einem Versuche, welcher nur geringe Genauigkeit zuliess, wegen der geringen Dicke, durch welche ich beobachten musste, sand ich ein Rotationsvermögen von fast +0.024 oder +0.025. Nach diesen Zahlen und denen, welche ich für das Terpentinölchlerür gegeben habe, kann man sich überzeugen, dass der erganische Theil bei diesen beiden Körpern dasselbe Rotationsvermögen hat, welches für den erstern +0.0786 und für den zweiten sast +0.08 beträgt.

Jod reagirt auf das Terpentinöl ganz auf dieselbe Weise wie auf das Tereben. Ein Leberschuss von kak erhaltenem Oele löst das Jod auf, wobei es sich dunkelgrün färbt. In der Wärme und unter dem Kinflusse eines Leberschusses von Jod entwickelt sich Jodwasserstoffsäure und es destillirt zugleich eine schwärzliche und klebrige Flüssigkeit über, die durch Kalifösung entfärbt wird.

Fluorwasserstoffsäure scheint sich nicht mit dem Terpentinöl verbinden zu können. Ich leitete eine grosse Menge von
Dämpfen der Säure auf eine in einen kalt gehaltenen bleiernen
Recipienten gebrachte geringe Menge von Terpentinöl. Nach
einem längern Zusammensein der beiden Körper hatte sich das
Oel etwas gelb gefärbt, hatte nicht merklich von seinem Botationsvermögen verloren und gab mir bei der Analyse:

Angew. Substanz	250,5	H = 11,46
Wasser	259	C = 85,49
Koblensäure	774	Fl = 3,05
		100,00.

Diess zeigt eine Veränderung an, welche man nicht der Anwesenheit der mit dem Oel verbundenen Säure zuschreiben kann, sondern die vielmehr von der Wirkung der Lust auf die Verbindung herrührt.

Fluorsilicium scheint auf keine merkliche Weise mehr auf das Oel zu reagiren.

Krystallisirbare Essigsäure verbindet sich weder in der Kälte noch in der Wärme mit dem Oele. In der Kälte schienen mir diese Körper nach einem sechsmonatlichen Zusammensein nicht auf einander reagirt zu haben. In der Wärme, im Augenblicke, wo der flüchtigere von beiden Körpern zum Sieden kommt, entsteht ein inniges Gemenge derselben und sie scheinen sich in einander aufzulösen. Beim Erkalten trennet sie sich wieder. Die Destillation des Gemenges giebt die Säure und das Oel, beide unverändert, wieder.

Terpentinöl, Schwefelsäure und geschmolzenes essigsaures Kali zusammen destillirt, geben Essigsäure, schweflige Säure, Tereben und Colophen.

Glasige Phosphorsäure schien mir eine sehr schwache und kaum merkliche Wirkung auf das Oel zu haben. Es färbte sich blos schwach roth.

Concentrirte Salpetersäure zerstört das Terpentinöl, und dat Gemenge der beiden Körper entzündet sich. Ich fand Essigsäure in einem destillirten Producte, welches von der Wirkung einer schwächern Säure auf das Och herrührte.

Dieselbe Säure verwandelt in sehr verdünntem Zustande das Oel nach einem mehrtägigen Sieden in eine gelbe harzige Substanz, welche sich mit Basen verbindet und Ameisensäure enthalten muss, welche man an ihrem Geruche erkennt. Wahrend der Operation entwickelt sich Stickstoff, Kohlensäure und ein brennbares Gas, welches Kohlenoxyd ist.

Gasförmige salpetrige Säure wandelt das Oel in ein schwarzes brüchiges, harzartiges Product um, das ich nicht untersucht habe, weil die Reaction der beiden Körper bei meinen Operationen niemals vollständig erfolgte, indem die harzige Consistens des Productes sein Zusammentreffen mit dem Gase hinderte. Est destillirte während dieses Versuches, wobei die Temperatur der Oeles sehr steigt, ein rothes Oel über, dessen Geruch zugteich etwas an Terpentinöl und sehr an bittere Mandeln erinnert.

Kohlensäure reagirt in der Kälte nicht auf das Oel, abet bei einer Hitze, die noch nicht das Dunkelrothglüben erreicht, erfolgt die Zersetzung. Man erhält in dem Recipienten ein sehr flüssiges Oel, welches dem Aceton gleicht und stark mit empyreumatischen Producten beladen ist *). Es entwickelt sich

^{*)} Die bei dieser Operation angewandte Kohlensäure war feucht Wenn man diesen Umstand nicht beachtet, so sieht man, dass 2 At Kohlensäure $C_2 \, O_4$, indem sie dem Oele 4 At. Wasserstoff entziehet

Kohlenoxyd und Wasser. Ich kauste von dieser Plinightik nicht hinreichende Mengen erhalten, um ihr ihre Chrunaufiche zu entziehen. Indessen will ich zwei Anslysen auführen. welche ich damit angestellt habe, um die Art der Beaction angeben zu können.

Cef. Der.

I. II. II. II. II.

Angew. Subst. 0,461 307 H = 10,60 10,65 H = 10.25

Wasser 0,444 275 C = 89,40 C = 89,72

Kohlensäure 1,504

100,00 100,00

Wasserfreie und käufliche Schweselsiere scheinen bei der Reaction auf das Oel dieselben Resultate zu geben. Ich habe bereits von einem der Producte dieser Reaction gesprechen, von den anderen wird im solgenden Artikel die Rede sein.

Kali verbindet sich nicht mit dem Terpentisel, indemen hinterlässt letzteres bei der Destillation über Kali immer einen Rockigen schwärzlichen Rückstand.

(Schluss folgt.)

XVI.

Beitrag zur Kenntniss des Caryophyllins.

Von

MYLICS in Berlin.

In dem Lehrbuche von Berzelius ist die Identität des Caryophyllins, welches sich aus altem Nelkenöl zuweilen absetzen soll, mit dem eben so genannten Stoffe, welchen man aus den Gewürznelken mittelst Weingeist ausziehen kann, an zwei Orten, VI, 625 und VII, 505, in Frage gestellt, ohne Zweifel, um eine aufklärende Untersuchung darüber zu veranlassen. Diesen Umstand benutzte ich daher, um die Zusammensetzung des letztern auszumitteln.

Das angewandte Caryophyllin hatte sich freiwillig aus einer spirituösen Nelkentinctur in warzigen, strahlig zusammen-

 $^{2~\}rm{At.}$ Wasser $\rm{H_4~O_2},~2~\rm{At.}$ Kohlenoxyd $\rm{C_2~O_3}$ und den erhaltenen Körper $\rm{C_{20}~H_{28}}$ erzeugen.

gesetzten Krystallgruppen abgelagert. Es wurde mit kalten Weingeist gehörig gewaschen, in siedendem aufgelöst und die durch Ahkühlen erhaltenen Krystalle durch mehrmalige Krystallisation gereinigt.

Sie waren nun vollkommen farblos, geruch- und geschmacklos, lösten sich, wie bekannt, leicht in Aether, schwierig in Weingeist, waren unlöslich in Wasser, kohlensaurem und reinem Ammoniak, in kohlensaurer und reiner Kalilösung, wie in verdünnten Mineralsäuren, wurden von concentrirter Salpetersäure weder in der Kälte noch in der Wärme gefärbt, noch sonst augenfällig verändert; dagegen färbte concentrirte Schwefelsäure dieselben orange und dann blutroth, welche Farbe beite Erhitzen oft in Carminroth, bald aber in's Braune übergeht, ter zeitiger Entwickelung von schwefliger Säure. Wird aber hierbil Wärme gänzlich vermieden, so scheidet sich aus der gefärbte ge Auflösung nach dem Verdünnen mit Wasser das Caryophyllin auf unter gänzlicher Entfärbung in Flocken aus. Besonders ist dieses mit dem Theile der Fall, welcher von der Schwefelsände zwar nicht vollkommen gelöst, aber in eine weiche durchsichtige blutrothe Masse verwandelt war; legt man diese in Wasser, so vergrössert sie ihr Volumen und verwandelt sich in die schneeweisses, locker zusammenhängendes, halb krystallinisches Gewebe.

Auf einem Platinschälchen rasch erhitzt, schmilzt das Caryophyllin und sublimirt an den kälter gehaltenen Theilen bei richtig geleiteter Temperatur fast vollständig zu einem locken Haufwerk von zarten nadelförmigen Krystallen. Hierbei gewahrt man folgende charakteristische Erscheinungen, wenn mas eine angemessene Quantität der Substanz anwendet: Sie fängt anfangs an zu verdampfen, schmilzt zu einem schwach gelblichen Glase, das nach Entfernung des Fcuers sich zu denselben strahlig warzigen Krystallgruppen formirt, wie man diese aus der spirituösen Auflösung erhält. Diese schmelzen kei stärkerem Erhitzen wiederum zu einem Glase, das beim Erkstten plötzlich mit vielen Rissen zerspringt. Durch abermaliges Erwärmen wird dieses klare Glas erst wieder weiss und trübe (eine beginnende gestörte Krystallisation), schmilzt wieder klar und zerspringt beim Abkühlen plötzlich. Dieses abwechselade Spiel lässt sich mit denselben Erscheinungen sehr oft wieder+

holen, wenn die Hitze nicht allzustark war. War dieses der Fall, so löst sich das so behandelte Caryophyllin viel leichter und mit gelber Farbe in Weingeist und hat sich zum Theil in einen bitter und zusammenziehend schmeckenden Stoff zersetzt. Uebrigens ist, wie bekannt, der Schmelzpunct des Caryophyllins ausserordentlich hoch, und selten verträgt überhaupt eine seste Pslanzensubstanz eine so hohe Temperatur, ohne sich zu zersetzen.

In einem Oelbade fing dasselbe bei 280° C. an, schwach zu verdampfen, ohne Färbung und ohne zu schmelzen; bei 320° sinterte es etwas zusammen, allein selbst bei 330° war es noch nicht zum Schmelzen zu bringen, so dass das Quecksilber-Thermometer nicht ausreichte, den Schmelzpunct zu bestimmen. In einem Luftbade ist man im Stande, bei 280—290° ohne Färbung und Schmelzung eine vollständige Sublimation herbeizuführen.

Das Caryophyllin hält, über Schweselsäure getrocknet, kein Wasser zurück und verliert solches auch selbst bei 300° nicht. No. I. der analysirten Substanz wurde aus die erste Art getrocknet und No. II. im Lustbade bei 290° erhitzt, nachdem schon ein Theil sublimirt war.

Die Analyse, in dem Hess'schen Apparate angestellt, ist mittelst des Schiffchens kaum auszuführen und wurde durch Mischen mit Kupferoxyd mittelst der Drahtspirale bewirkt; sie ergab folgende Resultate:

0,260 lieferten 0,7460 Kohlensäure = 0,206275 Kohlenstoff und 0,2525 Wasser = 0,028055 Wasserstoff; 0,209 gaben 0,598 Kohlensäure = 0,165351 Kohlenstoff und 0,198 Wasser = 0,021999 Wasserstoff; also in 100 Theilen:

	ui vain	TOO THEHEN	Ď			
	I.	II.	nach	Dumas	Atome	Ber.
\mathbf{C}	79,336	79,115	79,5	79,10	20	79,27
H	10,790	10,526	10,5	10,46	32	10,36
0	9,874	10,359	10,0	10,44	2	10,37
	100,000	100,000	100,0	100,00		100,00.

Es ist hiernach wohl keinem Zweisel unterworsen, dass die von Dumas analysiste Substanz mit der identisch ist, welche man mittelst Weingeist aus den Nelken ausziehen kann; Berzelius glaubte aber irrthümlich, dass sie Dumas aus al-

tem Nelkenöl erhalten habe. Dass dem nicht so ist, ergieht sich aus einer Bemerkung des letztern in der Polemik über das Nelkenöl gegen Ettling (Annalen der Pharmacie XXVII, 151), worin er sagt, dass er, um das Caryophyllin zu gewinnen, die Nelken mit Weingeist ausgezogen und die Tinctur destillirt habe und aus dem Destillate das Nelkenöl mit Wasser abscheide, ganz wie es Bonastre thue. Da letzterer auch das Eugenin entdeckt hat und (in den Annalen der Pharmack XXIII, 91) dabei bemerkt, dass er es aus dem sehr trübet Nelkenwasser erhalten habe (durch Mischen des Destillates mit Wasser), so ist es, beiläufig gesagt, wahrscheinlich, dass dies Substanz ein Product der Reaction des Nelkenöles auf der Weingeist ist.

Es bleibt nun noch zu untersuchen, was Henry ut Plisson unter dem Namen Caryophyllin analysirt haben, twelches eie 81,92 Kohlenstoff, 12,85 Wasserstoff und 5,4 Sauerstoff fanden; aber es deutet nichts darauf hin, dass sie e auf eine andere Weise erhalten hätten, als durch Extraction der Nelken mit Weingeist, und die Abweichung des analytischen Resultates von Dumas möchte nur auf einem Fehler ode Irrthum beruhen.

Schliesslich geht aus Allem hervor, dass eine aus der Nelkenöl sich freiwillig absetzende krystallinische Substanz noch gar nicht untersucht ist und daher auf den bestehenden Name Caryophyllin keinen Anspruch machen kann. Nur eine Noth von Bizlo (Gmelin II, 393) erwähnt einer solchen, das man sie beim Erkälten des Nelkenöles bemerke, wogegen Bonastre bei — 25° nichts sah. Ueberhaupt müsste man bei dem ausgedehnten Gebrauche des Nelkenöles wohl öfter darau aufmerksam geworden sein. Zu bemerken ist noch, dass Martius (Kastner's Archiv II, 364) die Erfahrung gemacht hat, dass, wenn bei Bereitung des Nelkenöles zu rasch und unvorsichtig gefeuert wurde, ein Theil Caryophyllin, mechanisch übergerissen, Nelkenöl einhülle und so einen Verlust herbeitühre.

XVII.

Die Farbstoffe des Blutes.

Von

Dr. J. FRANZ SIMON.

Es ist bekannt, dass die Blutkörperchen ihre rothe Farbe Hämatin verdanken. Um das Hämatin rein in jener Modificazu erhalten, wie es von Lecanu zuerst dargestellt worden bediene ich mich einer Methode, die sich vielleicht vor alanderen durch ihre Einfachheit und durch die grosse Ausite, welche man erhält, empfiehlt. Trocknes Blut wird zu m möglichat feinen Pulver gebracht und dann in einem De-Brapparat 3) mehrere Male mit kochendem Aether behandelt. das Fett so viel wie möglich zu entfernen; will man diesen eck möglichet erreichen, so muss man 7-8 mal mit Aether rahiren. Das Blut wird alsdann am zweckmässigsten mit merfreiem Alkohol ausgekocht und während des Kochens eine grosse Menge mit kaltem Alkohol verdünnte Schwefelsäure efügt, als eben hinreicht, um dem ganzen Alkohol einen klich sauren Geschmack zu ertheilen. Findet man den wasreien Alkohol zu kostspielig, so kann man sich des Alkoyon 0,80-0,82 bedienen. Die schwarzbraune Lösung von wefelsaurem Hämatin wird abgegossen und mit einer neuen inge gesäuerten Alkohols gekocht; gewöhnlich erhält man 3 🛮 🚣 sebr intensiv gefärbte Auszüge. Die alkoholischen Tinen werden mit kaustischem Ammoniak übersättigt und wohl korkt einige Zelt zur vollständigen Ablagerung des schwewuren Ammoniaks bingestellt, hierauf filtrirt. Von dem Filn zieht man so viel Alkohol ab, als man eben erhalten p; aber die Destillation muss mit sehr grosser Aufmerksam-📑 geleitet werden, weil die ammoniakhaltige spirituöse Flüskeit sehr ungleich und mit österem gewaltigen Ausstossen cht und das sich bald abscheidende Hämatin das hestige sen noch vermehrt. Der Rückstand wird in eine Abrauchale gespült und der zurückgebliebene Alkohol im Wasser-

^{*)} Ich nehme einen passenden Kolben und füge in diesen durch ein gut schliessenden Kork ein 6-8 Fuss langes, sich etwas nach en neigendes Glasrohr, welches in einen Kühlapparat, wie ihn itscherlich anwendet, mindet.

bade verdampst. Das restirende unreine Hämatin wird vollkommen trocken gemacht, fein gerieben und mit Aether so oft extrahirt, als sich derselbe noch braun färbt; hierbei nimmt der Aether noch eine nicht unbedeutende Menge Fett mit einem eigenthümlichen Farbstoff, dem Hämaphäin *), von dem ich weiterhin sprechen werde, auf. Alsdann wird das Hämatin mit Wasser ausgezogen, welches sich gewöhnlich gelb färbt, Alkoholextract und einige Salze aufnimmt, um so mehr, je wasserhaltiger der Alkohol war, dessen man sich zum Auskochen des Blutes bediente; zuletzt zieht man das Hämatin so lange mit Alkohol aus, als dieser noch etwas aufnimmt. Das nun rein zurückbleibende Hämatin stellt ein schwarzes, etwas glänzendes, auf den Strich bräunliches, geschmack - und geruchloses Pulver dar, das sich nicht in Wasser, Aether, fetten und ätherischen Oelen oder Schwefelkohlenstoff löst. Von kochenden Alkohol scheint es in geringer Menge aufgenommen 38 werden. Kreosot löst, wie ich beobachtete, so viel Hämath auf, dass es sich tief braun färbt. Die Lösung des Hämatin! in Alkohol kann nicht allein durch Schwefelsäure, sondern auch durch Chlorwasserstoff-, Salpeter-, Essig- und Arseniksaure bewirkt werden. Kohlensaures Natron, kohlensaures Kali, kohlensaures Ammoniak, Borax und essigsaures Natron befördern die Lösung des Hämatin in Alkohol bedeutend. Auch eine wässerige Lösung des kohlensauren Natron und Kali, so wie des Borax, nehmen Hämatin auf. Die Lösung des schwefelsauren Hämatin in Alkohol wird getrübt, wenn man eine hinreichende Menge Wasser hinzufügt. Verdampft man die alkoholische Lösung des schwefelsauren Hämatin und fügt 80 viel Wasser hinzu, dass das Hämatin gefällt wird, so findet man, dass das Wasser stark sauer reagirt; wäscht man alsdann so lange mit Wasser, bis die saure Reaction verschwunden ist, und trocknet das Hämatin, so löst es sich nachher nicht mehr in Alkohol; einige Tropfen verdünnte Schwefelsäure bewirken aber wieder die Lösung. Hieraus scheint hervorzugehen, dass das schwefelsaure Hämatin vom Wasser zersetzt wird, indem es seine Schwefelsäure abgiebt und als reines Hämatin zurückbleibt.

^{*)} Von αίμα (Blut) und φαιός (braun).

Im Hämatin aus Ochsenblut fand ich in zwei Verauchen ibereinstimmend 11,5 p. C. Eisenoxyd, welchem weder Kalk noch Phosphorsäure beigemengt war. Die verschiedenen Angaben über den Eisengehalt des Hämatin geben folgende Veraältnisse:

An Eisenoxyd. An Eisenmetall.

LOO Theile Hämatin aus Menschenblut		
enthalten nach Lecanu	10,00	6,93
100 Theile Hämatin aus Ochsenblut	•	·
enthalten nach Lecanu	12,85	8,90
LOO Theile Hämatin aus art, Ochsenblut	•	·
enthalten nach Mulder	9,60	6,66
LOO Theile Hämatin aus ven. Ochsenblut	·	
enthalten nach Mulder	9,82	6,75
100 Theile Hämatin aus Ochsenblut		
enthalten nach F. Simon	11,50	7,97
100 Theile Hämatin aus Hammelblut	•	•
enthalten nach Mulder	9,30	6,45
100 Theile Hämatin aus Hauerblut	·	
enthalten nach Lecanu	8,34	5,78.

Hieraus geht keineswegs ein gleicher Gehalt des Hämatins verschiedener Blutsorten an Eisen hervor.

Wenn man Hämatin durch eine sehr geringe Menge Kali in Wasser löst und, nachdem filtrirt worden, so lange in geringen Mengen sehr verdünnte Essigsäure zufügt, bis eine alkalische Reaction auf Lakmuspapier nicht mehr zu erkennen ist, und oft filtrirt, so erhält man eine endlich ziemlich klar werdende Flüssigkeit von rothbrauner Farbe. In dieser bewirkt neutrales und basisch essigsaures Bleioxyd einen flockigen braunen Niederschlag, über welchem die Flüssigkeit entfärbt ist; essigsaures Kupferoxyd bewirkt eine graugrüne Fällung; salpetersaures Silberoxyd fällt graubraune Flocken; Kaliumeisencyanür erzeugt keine Fällung, nachdem aber etwas Schwefelsäure hinzugefügt, fallen braune Flocken nieder; die darüber stehende Flüssigkeit ist grün gefärbt; Schwefelcyankalium erzeugt eine blutrothe Färbung und Absonderung gleich gefärbter Flocken.

Das Hämatin, welches nach der vorstehenden Metbode dargestellt wird, ist, wie wohl kaum erwähnt zu werden braucht, nicht das, welches sich im Blute befindet, sondern ein durch den chemischen Process modificirtes; es hat noch nicht gelingen wollen,

das in Wasser lösliche Hämatin, wie es sich im Blute befindet, abzuscheiden; ich selbst habe viele, jedoch erfolglose Versuche in dieser Beziehung angestellt. Sanson hat aus dem Blute de Hämatin abgeschieden, welches durch eine noch mehr eingreifende Procedur in anderer Weise modificirt worden war. Ich habe die Sanson'schen Farbstoffe dargestellt und seine Angaben von denselben im Allgemeinen bestätigt gefunden. rothe Farbstoff wird in nur geringer Menge erbalten, er låt sich in Alkohol und Aether mit blotrother Farbe auf, de durch Säuren in Rosenroth, durch Alkalien in Braunroth und geändert wird. Sein brauner Farbstoff, der in Wasser, Alkohol und verdünnten Säuren unlöslich ist, kann auch aus der Hämatin Lecanu's erbalten werden, wenn man dieses al concentrirter Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure oder Arsenik säure behandelt. Den blauen Farbstoff, welchen Sanson au dem Blute erhielt, habe ich mich vergeblich bemüht, darzustellen

Das Hämatoglobulin, so nenne ich die Verbindung vo Hämatin mit Globulin, wie sie in den Blutkörperchen enthalte ist, löst sich bekanntlich leicht in Wasser auf. Man kann e ziemlich frei von Albumin erhalten, wenn man den Blutkuche In möglichst feine Scheiben zerschneidet und diese so lange gelinde zwischen Löschpapier presst, als dieses noch feucht wirk darauf zerreibt, einige Male mit Wasser abspült und sodann in Wasser löst. Ich habe versucht, aus dieser Lösung das Globulin vollständig zu scheiden, was mir aber nicht gelungen ist Fügt man ihr nämlich eine sehr geringe Menge verdünnte Schwefelsäure zu, so wird ein Theil Globulin in weissen oder sehr wenig röthlichen Flocken gefällt; wird alsdann das Filtz mit etwas kohlensaurer Natronlösung vermischt und wieder seht wenig verdünnte Schwefelsäure hinzugethan, so wird, so of man diess wiederholt, immer wieder eine neue Menge Globulit gefällt. Die Flüssigkeit verliert dabei wenig von ihrer intensit rothen Farbe und man erhält endlich eine Lösung von Hämatin, der hartnäckig eine gewisse Menge Globulin beigemeng bleibt; sie coagulist beim Erhitzen eben so wie die Lösun des Hamatoglobulin selbst und verhält sich auch diesem ahnlich gegen Reagentien. Setzt man zur Lösung des Hämato globulin in Wasser Ammoniak und dann eine Lösung von es sigsaurem Bleioxyd, so wird Globulin mit Bleioxyd gefällt, de matin aber nicht; indessen kann man auf diese Weise ebens nicht alles Globulin entfernen, denn die abfiltrirte rothe
issigkeit zeigt, obgleich sie kein Bleisalz enthält, in wolem Hämatin und Globulin gelöst sein könnten, dennoch die
genwart von Hämatin.

Das Hämatoglobulin enthält unter verschiedenen Bedingunverschiedene Mengen von Hämatin. Ich habe in 100
Hämatoglobulin den Hämatingehalt von etwa 3 bis zu 10
ritrend gefunden. Indessen findet sich bei diesem Hämatin
ch noch Hämaphöin, und ich kann noch nicht entscheiden,
bulin viel; jedenfalls war in den Fällen, wo ich im Hämatobulin viel Hämatin zu beobachten meinte, ein grösserer
beit desselben Hämaphöin, als da, wo ich weniger Hämatin
d.

Hāmaphäin.

Das Hämaphäin, oder Blutbraun, macht im arteriösen und nösen Blute eine geringere Menge des Farbstoffes aus, ale Hamatin. Das Serum verdankt seine gelbliche Farbe dem thraun, enthält aber im Verhältniss zu den Blutkörperchen eine sehr geringe Menge desselben. Der Urin und die extrac-Materien des Blutes sind, glaube ich, von eben diesem ffe gefürbt. Wenn man getrocknetes und gepulvertes, vom Rite befreites Blut mit wasserfreiem Alkohol oder mit Alkohol n 0,80-0,83 anhaltend auskocht, so erhält man bräunliche meturen, welche Blutbraun, mit dem Alkoholextract des Blutes id milchsauren Salzen verbunden, aufgenommen haben. lesor Verbindung das Hamaphäin rein darzustellen, ist mir bahalb nicht gelungen, weil ich keine Methode habe ermitteln nnen, es von den extractiven Materien zu trennen; eben so enig hat mir die Sonderung des Farbstoffes aus dem Harn dingen wollen.

Am reinsten und in grösster Menge erhalte ich das Hamabain bei der Bereitung des Hämatin. Das unreine Hämatin, wie
zurückbleibt, wenn man die ammoniakalisch-alkoholische Löng verdampft und den Rückstand trocknet, wird mit Aether
ingezogen. Der Aether nimmt eine grosse Menge Hämaphäin,
it Fett verbunden, auf, von dem ich es nicht zu trennen
retehe. Je weniger man bei der Bereitung des Hämatin das
int vorher vom Fett befreit, um so grösser ist der Verlust an
Journ. f. prakt. Chemie. XXII. 2.

Hämaphäin, welches nachher, mit dem Fett verbunden, durch den Aether extrahirt wird. Das fettfreie unreine Hämatin wird nun mit Wasser extrahirt, welches die extractiven Materien unf einige Salze, mit Hämaphäin verbunden, auszieht und sich tet eitronengelb färbt. Wird hierauf das Hämatin mit Alkohol ausgekocht, so nimmt dieser alles Blutbraun auf, zugleich abst auch etwas Hämatin. Wird die alkoholische Lösung verdampft und der Rückstand mit kaltem Alkohol behandelt, ausleht derselbe das reine Hämaphäin aus und lässt das Hämatin zurück, welches sich nun nicht mehr in Alkohol, wohl aber in gesäuertem Alkohol löst.

Die dunkelrothbraune alkoholische Lösung hinterlässt eine sehr geringe Menge Rückstand, der, vollkommen trocken, eine de was schwer zerreibliche dunkelbraune Masse darstellt und die helleres Pulver liefert. Das Hämaphäin löst sich leicht in kaltem Alkohol mit dunkelrothbrauner Farbe auf, die viel Aehnlichkeit mit einer gesättigten Lösung des Hamatin besitz und mich lange Zeit glauben liess, ich habe es mit einer solchen zu thun, in welcher das Hämstin durch eine mir unbekannte Ursache gelöst worden sei. In Wasser und Aether is es weniger löslich als in Alkohol; das erstere färbt sich mit dem reinen Farbstoff tief citronengelb, an die Farbe des Hard erinnernd, doch scheint das Wasser unter Mitwirkung der extractiven Materien grössere Mengen Hämaphäin lösen zu können. Acther färbt sich mit dem reinen Farbstoff dunkelgelb bis bräunlich, kann aber unter Mitwirkung von Fett eine viel grössere Menge aufnehmen. Fette Oele lösen das Blutbraun auf.

Wird eine concentrirte alkoholische Lösung des Hämsphäße langsam verdampst, so scheidet eich endlich das Blutbraun ab; auch eine concentrirte wässerige Lösung scheidet
beim Verdampsen einen Theil des Farbstoffes ab. Auf Platiablech erhitzt, schmilzt das Blutbraun nicht, stösst ammoniakalische Dämpse aus, verbrennt mit heller Flamme und hinterlässt
einen sehr geringen Rückstand, der wenig Eisenoxyd enthält.
Ob dieses Oxyd einer Verunreinigung mit Hämatin zuzuschreiben ist, oder dem Farbstoff eigenthümlich angehört, kann ich
bis jetzt noch nicht mit Bestimmtheit angeben. Die geringe
Ausbeute, welche man selbst beim Behandeln größerer Men-

enauere Untersuchung dieses Farbstoffes, die sehr wünschenserth sein muss, noch nicht zugelassen.

In der wässerig-spirituösen Lösung des Blutbraun bewirson neutrales und basisches essignaures Bleioxyd braune Nieerschläge. Zinnehlorür raft eine schmuzig braungrune Fällung hervor; salpetersaure Quecksilberoxydullösung färbt die Flüssigeit; nach kurzer Zeit setzen sich braune Flooken ab. Salpersaures Silberoxyd erzeugt einen bräunlichen, essigsaures Kupbroxyd einen stark braunen Niederschlag. Nur die Silber-, Supfer- und Bleisalze fällen den Parbstoff vollkommen. Queckhberchlorid und salpetersaurer Baryt verändern die Lösung des Mämaphäin nicht, verdünnte Säuren ebenfalls nicht, und conentrirte Salpetersäure erzeugt keine Nüaneirung der Forbe in rün; verdünnte alkalische Lösungen nehmen mehr Blutbraun of als reines Wasser. Wenn man eine Lösung des Hämamäin in wasserfreiem, durch etwas Schwefelsäure gesäuertem Alkohol mit Ammoniak übersättigt, das schwefelsaure Ammodak abfiltrict, die Flüssigkeit eindampft und den trocknen Lückstand mit Alkohol übergiesst, so löst er sich darin wieder ollkommen auf. Von dem Hämatin unterscheidet sich das Hämaphäin durch seine Löslichkeit in Alkohol, Aether und Wasser. Mit den extractiven Materien und den Fetten geht as Hämaphäin sehr innige Verbindungen ein, aus welchen ch mich vergebens bemühte, den Farbstoff zu trennen.

Sanson beobachtete im Blute einen gelben Farbstoff, der, ie ich glaube, mit dem Hämaphöin identisch ist.

Blut, welches lange, ohne zu circuliren, mit belebten bierischen Häuten in Berührung bleibt, enthält viel mehr Hämaphäin als normales Blut. Ich fand im Blute von Melaena ine sehr grosse Menge dieses Farbstoffes, dem, wie ich glaube nuchmen zu müssen, dieses Blut seine dunkle Farbe verdankt. So beobachtete ich auch in einem käuslichen, wahrscheinlich us verdorbenem Blute dargestellten Blutpulver eine sehr grosse Menge Hämaphäin, und eben dieses Blut hat in mehreret Beziehung grosse Acholichkeit mit dem Blute, das bei Melaena durch den Stuhl entleert worden war. Ueberhaupt glaube ich, dass sehr dunkel gefärbtes Blut, auch wohl Mentrualblut, ine anschnliche Menge Blutbraun mit sich führt.

Es ist sehr wahrscheinlich, dass sich das Blutbraun be der Metamorphose der Blutkörperchen durch Umwandlung des Hämatin bildet. Die Blutkörperchen werden im Acte ihrer Verwandlung und endlichen Verbrauchung vollkommen gelöst; das Hämatin muss sich hierbei gänzlich in Hämaphäin umwandeln. Das Blutbraun theilt sich bei der Lösung der Blutkörperchen dem Serum mit, wird aber so schnell durch die Nieren abgeschieden, dass es sich darin nicht anhäufen kans. Ob die dunklere Färbung des venösen Blutes auch hiermit zusammenhängt, ob in diesem Blute eine gewisse Anzahl mit Hämaphäin gefüllte Blutkörperchen sich befinden, die im respiratorischen Process gelöst werden, lasse ich ganz dahingestellt. Viele Erscheinungen, wie die Röthung durchgewisse Salze, die dunklere Färbung des Blutes durch Kohlensäure, würden sich auf diese Weise schwerlich erklären lassen.

XVIII.

Untersuchung von Blut und einiger pathologischer und normaler thierischer Se- und * Excrete.

Von

Dr. J. FRANZ SIMON.

1) Blut, bei Melanose durch den Stuhl entleert.

Das Blut erhielt ich von dem Herrn Geh. Rath Schönlein zur Untersuchung. Es war dicksüssig, von alkalischer Reaction, roch unangenehm, aber nicht nach Fäcalsubstanzen, entwickelte, wenn man einen mit Chlorwasserstossäure beseuchteten Glasstab näherte, weisse Nebel, liess unter dem Mikroskope keine Blutkügelchen erkennen, sondern nur unregelmässige gelbgefärbte Massen, gerann nicht beim Auskochen so stark wie gewöhnliches Blut und entwickelte beim Abdampsen bis zur Pulverconsistenz einen sehr merklichen Geruch nach Ammoniak.

1000 Theile bestehen aus:

Wasser 886,200

fester Rückstand 113,800

Fibrin —

ch Hämaphäin gefärbtes, viel Cholesteria	
enthaltendes stinkendes Fett	9,000
umin	89 ,830
bulin	36,530
natin	3,018
naphäin, durch Alkohol vom Hämatin ge-	•
chieden	2,220
naphäin mit Alkoholextract und milchsau-	•
en Salzen	9,673
active Materien und Salze	10,855.

2) Blut bei Phlebitis uterina.

Das Blut erhielt ich von Herrn Dr. Ebers zur Untersung. Es war unmittelbar nach der Venaesection bis zur Abzidung des Fibrin gequirlt worden, von dunklerer Farbe als ühnliches venöses Blut, enthielt unverhältnissmässig wenig phkörperchen. Die Wöchnerin war einige 30 Jahr alt.

1000 Theile enthielten:

Wasser 836,360 fester Rückstand 163,640 Fibrin 7,640 Fett 3,120 Albumin 103,858 Globulin 40,000 Hämatin 2,080

extractive Materien und Salze 7,649.

Blut einer 70 Jahr alten Frau, an Brustleiden (Pneumonie) erkrankt.

1000 Theile enthielten:

Wasser	839,848
fester Rückstand	160,152
Fibrin	9,152
Fett	2,265
Albumin	100,415
Globulin	34,730
Hämatin	1,800
extractive Materien und Salze	8,003.

4) Gesundes Blut eines 28 jährigen Mädchen enthielt in 1000 Theilen:

Wasser	791,656
fester Rückstand	208,100
Fibrin	2,208
Fett	2,713
Albumin	77,610
Globulin	105,165
Hämatin	5,237
	I Galas O OKO

extractive Materien und Salze 9,950.

5) Arteriöses, venöses und Pfortaderblut eines und desselben Pferdes, welches ich durch Herrn Prof. Gurlt erhielt, zeigle

folgende Unterschiede: 1000 Theile enthielten:

	Arteriöses	venöses	Pfortaderblut.
Wasser	760,084	757,351	724,972
fester Rückstand	239,952	242,649	257,028
Fibrin	11,200	11,350	8,370
Fett	1,856	2,290	3,186
Albumin	78,880	85,875	92,400
Globulin	136,148	128,698	152,592
Hämatin	4,872	5,176	6,600
extractive Materi	en u.	•	•
Salze	6,960	6,160	11,880.
	77	'9 '**	

Untersuchungen des Harns.

Einen so gesättigten Harn, wie ihn Berzelius untersuchte, habe ich bis jetzt noch nicht beobachtet. Gewöhnlich schwankt nach meinen Untersuchungen die Menge des Harnstoffes, der als salpetersaurer Harnstoff bestimmt wurde, zwischen 10-20 in 1000 Th.

1000 Theile gesättigten Morgenharn eines gesunden, sich leidlich nährenden Mannes fand ich folgendermaassen zusammengesetzt:

Wasser	956,000
Harnstoff	11,578
Harnsäure	0,710
Alkoholextract mit etwas Milchsäure	1,800
Spiritusextract	7,590
Wasserextract mit wenig Blasenschleim	2,550
milchsaures Natron	0,700

Chlornatrium mit milchsaurem Natron und

Spuren von schweselsaurem Kali	6,580
phosphorsaures Natron	2,330
phosphorsaurer Kalk und Magnesia	0,654
schwefelsaures Kali	2,508
Kieselsäure	Spuren.

Diabetischer Harn. 1) Von einem Kranken, der viel Zukkerwasser genossen; 2) von demselben Kranken bei angemessener Diät; 3) von einem jungen Mädchen; 4) von demselben
Mädchen 2 Tage vor dem Tode; 5) von einem ältlichen, seit
langer Zeit leidenden Manne:

	1. `	2.	3.	4.	5.
Wasser	957,00	960,0	921,85	947,20	909,6
Harnzucker	39,80	25,0	72,00	27,61	86,3
(salpetersaurer) H	arn-	·	•	•	•
stoff	Spuren	15,2	1,03	2,60	0,5
extractive Materien	und	•	•		•
Salze	2,10	6,5	4,20	2,80	2,1
phosphorsaurer Ka	•	•	•	•	•
Magnesia	0,52	0,8	0,92	0,40	1,5
Albumin	Spuren		,	2,00	_
gummöse Materie	oder -			•	
geschmackloser			_	17,30	

Zu bemerken ist hierbei, dass die 27,61 Zucker in der Analyse 4 ebenfalls fast ganz geschmacklos waren. Die Umwandlung des Diabetes sapidus in insipidus bei diesem Mädchen kurz vor dem Tode, mit der gleichzeitigen Gegenwart einer ansehnlichen Menge Albumin ist gewiss sehr bemerkenswerth. Die grosse Menge phosphorsaurer Erdsalze in dem Harn der Analyse 5 mag seine Erklärung darin finden, dass der Patient eine reine und sehr reichliche animalische Kost in hiesigem Charité-Krankenhause erhielt. In dem Blute desselben Mannes, welches anderthalb Stunden nach der Mahlzeit gelassen wurde, fand ich 2,5 mit extractiven Materien vermischten Zucker, hingegen in dem Blute des Mädchen, früh nüchtern gelassen, eine nur durch Schwefelsäure, nicht durch den Geschmack zu erkennende Menge Zucker.

XIX.

-- 48.

Beobachtung des Cyanurin.

Von

Dr. J. F. SIMON.

In dem Harne eines in hiesiger Charité an Catarrhus vosicae leidenden Mannes fand sich ein sehr starker, schmuziglicht-graublauer Bodensatz; zugleich enthielt der Harn sehr viel kohlensaures Ammoniak, welches sich schon in kurzer Zeit, nachdem der Harn gelassen worden war, entwickelte. Bodensatz bestand aus phosphorsaurem Kalk mit Magnesia und Blasenschleim. Wurde er im Wasserbade getrocknet und dann mit wasserfreiem Alkohol extrahirt, so färbte sich dieser leb-Beim vorsichtigen Verdampfen des Alkohols schiehaft blau. den sich in geringer Menge blaue Flocken aus, die sich nicht in Wasser und nur wenig in Aether lösten. Wurden diese etwas stärker erhitzt, so ging die Farbe in Purpurroth über, und Aether färbt sich dann, damit in Berührung gebracht, mit ausgezeichnet schöner Purpurfarbe. Säuren veränderten ebenfalls die blaue Farbe in Roth. Der Patient genas bald und der Harn setzte wenig ungefärbten Bodensatz ab, so dass mir die Möglichkeit, eine grössere Menge dieses interessanten Stoffes, der mit dem Cyanurin Spangenbergs übereinstimmt, zu erhalten und zu untersuchen, entzogen wurde.

XX.

Ueber eine neue Säure aus dem Palmöl.

Von

FRÉMY.

(Compt. rend. T. XI. pay. 872.)

Die äusserst merkwürdigen Resultate, welche die HH. Pelouze und Boudet in der letzten Zeit über das Palmölbekannt gemacht haben, mussten die Chemiker zu einem gründlichen Studium der festen Säure auffordern, welche man aus diesem Oele durch die Verseifung erhalten kann und welche sich, nach den Untersuchungen von Pelouze und Boudet, darin freiwillig bilden kann.

Die Versuche, welche ich hier vorlege, sind schon seit Dehreren Monaten beendet. Ich hatte die Absicht, dieselben Eszudehnen, indessen theilte mir Hr. Liebig mit, dass man in seinem Laboratorium zu ganz gleichen Resultaten gelangt wie ich selbst; ich glaubte daher, die Ergebnisse meiner Untersuchung hier unverzüglich mittheilen zu müssen.

Die seste Säure, welche ich aus dem Palmöl aus dem gewöhnlichen Wege abgeschieden habe, hat die grösste Aehn-lichkeit mit der Margarinsäure. Sie hat denselben Schmelzpunct wie diese, nämlich 60°C. Ihre Zusammensetzung ist solgende:

0,2605 gaben 0,711 \ddot{C} und 0,295 \dot{H} . 0,2345 — 0,638 \ddot{C} — 0,264 \dot{H} .

Bis zu 250° erhitzt, krystallisirt die Säure aus Alkohol in kleinen, sehr harten Krystallen, während sie vorher in schönen Blättehen krystallisirt war.

Ich habe die so veränderte Säure analysirt; sie hatte keine Veränderung in der Zusammensetzung erlitten:

0,279 Gr. Subst. gaben 0,775 C und 0,314 H.

Die Säure ist ohne Zersetzung flüchtig. Die analysirte Säure hatte folgende Zusammensetzung:

0,256 Gr. gaben 0,698 C und 0,293 H.

Die Sättigungscapacität wurde durch die Analyse des Silersalzes bestimmt:

124 Stenhouse, üb. das Palmöl und die Cacaobutter.

von chlorsaurem Kali. Um die Formeln zu berechnen, babe ich das alte Atomgewicht der Kohle angenommen. Durch die Aswendung von Sauerstoff und die des neuen Atomgewichts für die Kohle, 75, würde keine Aenderung in den Formeln eingetreten sein. Ich füge noch hinzu, dass die Herren Pelouze und Boudet bei ihrer Analyse der sesten Säure dieselben Zahlen erhalten haben, welche ich angeführt habe.

Nachschrift. Hr. Stenhouse hat in Prof. Liebig's Liboratorium gleichfalls die Säure des Palmöles untersucht; wir theilen einen Auszug seiner Arbeit, welche in den Annal, der Chemie und Pharm. publicirt ist (Bd. XXXVI. S. 50), hier mit. Zu bemerken ist noch, dass Hr. Fremy die Palmitiasäure als zweibasische Säure betrachtet, und zwar in Folge der Zusammensetzung des Ammoniaksalzes. Alle anderen Verbindangen lassen sich nach der Formel $C_{32} H_{64} O_4 = C_{32} H_{62} O_4$ + H2 O crklaren, und zwar als einbasische. Das Ammoniaksalz ist dann das saure Salz oder vielmehr das Doppelsalz von palmitinsaurem Ammoniumoxyd und palmitinsaurem Wasser. Is ist somit nicht nothwendig, diese Substanz den zweibasischer Verbindungen beizuzählen. Hr. Fremy fand noch, dass durch Elnwirkung der Schwefelsäure auf das Palmöl dieselbe Säure entsteht. D. Red.

XXI.

Untersuchung des Palmöles und der Cacaobutter.

Von

J. STENHOUSE.

(Auszug aus den Ann. der Chem. und Pharm. B. XXXVI. S. 50.)

Das Palmöl wird, wie Zier, Pelouze und Boudet gezeigt haben, von selbst sauer. Der Gehalt an Säure beträgt inaltem Oel oft 1/3 seines Gewichts. Der Schmelzpunct des sehr
alt scheinenden Oeles lag bei 37°. Es sindet sich darin dievon Frémy untersuchte Palmitinsäure und, von ihm gleichfalls bemerkt, Oelsäure. Dieses Oel wird mit Kali oder Natrea
verseift und die Seife durch Salzsäure oder Weinsäure zersetzt.
Die ausgeschiedenen Säuren werden in Alkohol gelöst, die her-

tenhouse, üb. das Palmöl und die Cacaobutter. 195

zskrystallisirte Palmitinsäure wird mehrmals umkrystallisirt, ausepresst u. s. f.

Stenhouse fand die Zusammensetzung der Säure wie rémy $C_{32}H_{64}O_4$ und im wasserfreien Zustande an Siiberzyd gebunden $C_{32}H_{62}O_3+AgO$.

1) 2) 3) 4) At. Ber. Kohlenstoff 75,48 75,56 75,69 75,46 39 = 2446 75,37 Wasserstoff 12,41 12,51 12,48 12,51 64 = 399 12,40 Sauerstoff 12,11 11,93 11,83 11,83 4 = 400 12,23 3245.

1) 2) 3) At. Ber. 53,57 53,50 53,58 $32 = 2446 \quad 53,35$ Kohlenstoff 8,63 8,64 8,54 62 = 387 6,35 6,41 6,43 3 = 300 Wasserstoff 8,44 6,54 Sauerstoff 31,45 31,45 31,45 1 = 1452**31,67** Silberoxyd **4585**.

Für die freie Säure ergiebt sich aus Stenhouse's Anaysen $C_{66}\,H_{128}\,O_8$.

 C₆₆
 5044
 75,67

 H₁₂₈
 824
 12,33

 O₈
 800
 12,00

 6668
 100,00

Das Silbersalz stimmt indessen besser mit Frém y's Formel. Im Barytsalze fand Stenhouse 22,910 Baryt, die Fornel verlangt 23,390.

Das Palmitin, die Verbindung von Palmitinsäure mit Glyeryloxyd, welches in heissem Weingeist fast unlöslich ist, wurle durch Auspressen und wiederholtes Auskochen des Oeles
nit Alkohol von den Säuren getrennt. In Aether wird es
nehrmals umkrystallisirt. Es schmilzt bei 48° C. und liefert
lurch Verseifen Palmitinsäure, welche bei 60° schmilzt. Es
st neutral, bildet, aus dem geschmolzenen Zustande erstarrend,
teine Krystalle, sondern eine weisse durchscheinende, wachshnliche Masse. Es ist dem Stearin sehr ähnlich. Das Palmöl
nthält nur wenige Procente Palmitin. Es besteht aus:

1) 2) 3) At. Ber. 2675 = 76,73Kohlenstoff **76,58** 76,78 .76,65 **35** 11,99 12,29 12,27 412 = 11,80Wasserstoff 66 10,93 400 = 11,4711,43 11,08 Sauerstoff 4 3487.

Es besteht also das Palmitin aus:

196 Stenhouse, üb. das Palmöl und die Cacaebutter.

1 At. Palmitinsäure =
$$C_{32}H_{62}O_3$$

1 — Glycerin = C_3H_4O
1 — Palmitin = $C_{35}H_{66}O_4$.

Die Formel für das gewöhnliche Glycerin ist $C_6H_{14}O_5$. Jene ist einfacher, reiht sich als Oxyd an das Aethyl- und Methyloxyd und erklärt das Zerfallen des Glycerins durch Brausstein und Schwefelsäure in Ameisensäure und Kohlensäure:

$$C_3 H_4 O + O_5 = C_2 H_2 O_3 + H_2 O + CO_2$$

Bei der Destillation liefert das Palmitin Akrolein, aber keine Fettsäure, welche das Palmöl durch die darin enthaltene Oelsäure in grosser Menge bei der Destillation bildet. Wie Perlouze und Boudet fand Stenhouse freies Glycerin im Palmit doch nur sehr wenig. Ein bläulich-grüner Farbstoff im Och rührte nicht von Kupfer, sondern von mechanisch beigemengten Pflanzensubstanzen her. — Schon kohlensaures Natron vermag das Oel zu verseifen.

Die Cacaobutter, von schwach gelblicher Farbe, kann durch kochenden Alkohol leicht entfärbt werden. Sie wird durch Aetznatron schwer verseift, liefert aber eine sehr schöne Seife. Die Butter fand Stenhouse bei 30°, Pelouze und Boudet bei 29° C. schmelzbar.

Die Säuren, die darin enthalten sind, werden durch Talgsäure, wenige Oelsäure und vielleicht Margarinsäure gebildet.

Stenhouse hat namentlich die Talgsäure untersucht. Kr fand:

1) 2) 3) At. Ber. Kohlenstoff 76,82 76,61 76,85 68 = 5197,6 77,04

Wasserstoff 12,65 12,84 12,86 136 \rightleftharpoons 848,6 12,58 Sauerstoff 10,53 10,55 10,29 7 \rightleftharpoons 700,0 10,38

6746,2.

Der Aether besteht aus einer halbdurchsichtigen, weisen wachsähnlichen Masse. Stenhouse fand ihn zusammege-

 setzt aus:
 1)
 2)
 At.
 Ber.

 Kohlenstoff
 77,35
 77,30
 72
 = 5503,3
 77,49

 Wasserstoff
 12,91
 12,94
 144
 = 898,5
 12,65

 Sauerstoff
 9,74
 9,76
 7
 = 700,0
 9,86

 7101.8

Der Aether besteht also aus 1 At. Säure, 1 At. Acther und 1 At. Wasser. Die wasserfreie Säure besteht aus:

68C 5197,7 79,8 132H 823,6 12,6 50 500,0 7,6 6521,3 100,0.

XXII.

Tachträgliche Bemerkungen über die Ausmittelung des Stärkegehalts der Kartoffeln.

Von

Dr. LUEDERSDORFF.

In Bezug auf meine Mittheilung über den obigen Gegennd in No. 15, Bd. XX. d. J., habe ich Folgendes nachzugen. Die am angeführten Orte aufgestellte Präsumtion, dass
rtoffeln von einem geringern specifischen Gewicht als 1,083
sht vorkommen dürften, hat sich nicht bestätigt. Der diessrige Herbst stellte mir nämlich verschiedene Kartoffelarten
eich nach der Ernte zur Verfügung, deren spec. Gewichte
eit unter dem genannten lagen. Hierdurch ist denn die beits gegebene Tabelle zur Berechnung des Trocken- und Stärgehalts unvollständig geworden; ich erlaube mir daher zu ihr Vervollständigung folgenden Nachtrag:

Die spec. Gewichte mehrerer Kartoffelarten, sämmtlich den eissen Sorten angehörig, liegen zwischen den Zahlen 1,080 1,070, das spec. Gew. einer Art reicht sogar bis 1,061 *). usserdem kommen häufig Kartoffeln vor, und namentlich in esem Jahre, welche Arten angehören, deren spec. Gewichte deutend höher liegen als die einzelner Exemplare, ohne dass erschiedenheit in der Grösse die Ursache hiervon ist. ffeln, welche diese Anomalie zeigen, sind nur solche, die im hen Grade von der sogenannten Pockenkrankheit befallen nd, und bei denen durch Mangel an hinreichender Reproducon die benagten Stellen - die Krankheit entsteht nämlich irch den Biss von Insectenlarven - nicht wieder vernarbt, ndern in einen schwammigen Zustand versetzt sind. Wird m solchen Kartoffeln das spec. Gew. entnommen, so fällt diess ewöhnlich sehr gering aus; doch nicht sowohl wegen ihres eringen Stärkegehalts, sondern deshalb, weil die schwammige bersläche Luft eingeschlossen enthält, welche natürlicher Weise as eigentliche spec. Gew. bedeutend vermindert. Dieser Umand würde nun zu grossen Irrthümern Anlass geben, ch demselben nicht auf leichte Weise begegnen liesse.

^{*)} Mandelkartoffel.

ist indess der Fall, und man braucht nur eine solche Kartoffel pachdem man das absolute Gewicht bestimmt hat, unter Wasser sorgfältig mit der Hand auf der ganzen Oberstäche ze drücken, wodurch die in der schwammigen abgelösten Schale enthaltene Luft entweicht und ihre Stelle durch Wasser ausgefüllt wird. Nimmt man hierauf, wie gewöhnlich, das spet Gew., doch mit dem Unterschiede, dass man die Kartoffel 1/4 Stande an der Wage im Wasser schweben lässt und dant erst notirt, so correspondirt das so gefundene Gewicht gennt mit dem Trocken - und Stärkegehalt. Das längere Verweile der Kartoffel im Wasser ist deshalb nöthig, weil nur nach und nach die letzten Antheile der in der krankhaften Schale noch zurückgehaltenen Luft vom Wasser resorbirt werden, die Wage also inzwischen der genannten Zeit sich immer noch nach de Seite der Kartoffel bin senkt. Es kann hier nicht die Rede devon sein, dass auch die von Seiten des Wassers resorbirte Luk auf das spec. Gew. influirt, das spec. Gew. des Wassers also nicht mehr 1,000 ist, da für den vorliegenden Zweck auf de entfernteren Decimalstellen, auf welche diess nur von Einfun ist, überhaupt nicht Rücksicht genommen wird,

Bei gut vernachten pockigen Kartoffeln ist diese Vorsicht kaum nöthig, doch es ist immer gut, auch solche Kartoffelt nach Bestimmung des absoluten Gewichts unter Wasser mit det Hand etwas abzureiben, um so auch die äusserlich anhaftendet Luftbläschen zu entfernen.

Die für die höheren spec. Gewichte bereits entworfene Tabelle, bei der ich bemerken muss, dass durch ein Versehen die zur Berechnung des Stärkegehalts aufgestellten Factoren nicht die reine Stärke, sondern dieselbe in Gemeinschaft mit den übrigen aufföslichen Bestandtheilen der Kartoffeln augeben, würde jetzt, durch die späteren Untersuchungen vervollständigt und mit den richtigen Factoren versehen, diese sein:

28	27	26	51	22	20	18	16
			1,109 1,105				
94	90					44	

Die Zahlen, welche über den Columnen stehen, in dener die Grenzen (nicht Gauzen, wie in No. 15, Heft 7, Bd. XX. d. J. steht) der diesen Zahlen zugehörigen spec. Gewichte enthalten sind, sind die Multiplicatoren zur Berechnung des gesammten Trockengehaltes der Kartoffeln; die Zahlen unter den genannten Columnen sind dagegen die Multiplicatoren zur Berechnung des reinen Stürkeyehalts.

XXIII.

Veber das Tönen erhitzter gläserner Röhren.

Von

C. MARX.

Die Ersahrung, dass Röhren, welche an dem einen Ende mit einer Kugel versehen sind, bei der Glühbitze zu tonen anlangen, hat sich gewiss solchen, die mit der Bearbeitung des Glases vor der Lampe sich beschäftigen, häufig dargeboten, ohne dass sie jedoch weiter beachtet und verfolgt worden wäre. Die erste öffentliche Notiz hierüber finde ich in Gilbert's Annalen der Ph. vom J. 1804 (Bd. XVII. S. 482), wo ein Dr. Castberg aus Wien meldet, dass er daselbst eine Art von glühender Glasharmonika gesehen habe. Auch führt er an, dass er mit einigen dortigen Physikern verschiedene, doch unbefriedigende Versuche über die Entstehung des Tones angestellt habe. Ohne hiervon etwas zu wissen, ward ich vor etwa 13 Jahren zuerst auf dieses Phänomen aufmerksam und glaubte sofort, es zur Construction eines eigenthümlichen musikalischen Instrumentes benutzen zu können. Ich kam auch mit einem solchen zu Stande und bewahre noch jetzt ein solches, wo 13 Röhren, welche die Töne $c - \overline{a}$ angeben, so angeordnet sind. dass sie durch einen mit Weingeist gespeisten Lampenapparat gleichzeitig zum Glühen gebracht werden können. Das offene Ende einer jeden Röhre ist mit einer durch eine Feder angehaltenen Klappe verschlossen, wodurch ihr Tönen verhindert wird; so wie man nun in einer damit in Verbindung gesetzten Tastatur irgend eine Taste niederdrückt, so öffnet sich die Klappe der dazu gehörigen Röhre und sie giebt einen gleichförmigen, nicht sehr starken, aber angenehmen Ton an. ein Umstand ist hierbei misslich; bei der Hitze, die zum gehörigen Ansprechen und Aushalten des Tones unerlässlich ist, geschieht es häufig, dass die Kugeln etwas zusammensintern, oder die dünnen Hälse, die unmittelbar daran sitzen, sich ver-Hierdurch entsteht denn ein Verstimmen des Tones, welchen wieder zu rechte zu bringen, keine ganz leichte oder einfache Sache ist. Da meine Bemühungen, diesem Uebelstande abzuhelfen, keinen ganz genügenden Erfolg hatten, so liess ich den Gegenstand endlich liegen und das war auch die Ursache, dass ich der vorläufigen Nachricht hiervon, die im Jahrbuck der Chemie und Physik von Schweigger und Schweig ger-Seidel 1827. I. 1. S. 132 steht, die beabsichtigte ausführliche Abhandlung nicht nachfolgen liess.

Neuerlich hat nun der Franzose Pinaud denselben Gegenstand, als wäre er etwas ganz Neues, zur Sprache gebrach In seinem Aufsatze, der in Poggend. Annalen B. XLII. E 610 übertragen ist, findet sich jedoch viel Mangelhastes ur namentlich ist die Erklärung des Grundphänomens offenbar falst Da nun gerade diese vor Kurzem in dem "Repertorium de Physik", herausgegeben von Dove, Bd. III., als eine ausgemachte physikalische Thatsache angenommen und hingestellt ist so müchten nachfolgende Bemerkungen, die ich aus memer schon längst angestellten Versuchen entnehme, nicht überstellt sig sein.

Die Röhren, welche sich zum Tönen besonders eigner dürfen nicht von zu dickem Glase und etwa von der Wcklerer sein, die zu Aräometern genommen werden. Obgleich solche Röhren, nachdem eine Kugel angeblasen worden, nich selten tönen, so ist es doch zur leichtern Erhaltung des Tonviel vortheilhafter, zwischen Röhre und Kugel einen dur ausgezogenen Hals anzubringen. (S. beistehende Figur.)

Die ursprüngliche Entstehung, so wie die nachherige willkührliche Wiederholung des Tones ist nun von einem gewissen Verbältniss dieser 3 Theile (Röhre, Hals, Kugel) abhängig, worüber sieh jedoch kaum allgemeine Regeln geben lassen, da man bei einiger Uebung leicht die entsprechenden Abmessungen heraussindet. Aber die Höhe des Tones ist nicht minder durch das Verhältniss jener 3 Theile bediogt, und hierüber lehrt die Erfahrung Folgendes:

Den grössten Einstuss auf die Höhe des Tones hat das Volumen der Kugel, indem er um so tieser wird, je grösser diese ist. Sehr viele Male kann man eine sehon gebildete Kugel in der Flamme einsintern lassen und dann wieder aufblasen, wobei man nach dem jedesmaligen Volumen der Kugel Töne erhält, die über eine Octave im Umsange haben. Dieser Umstand, der für das beliebige Abstimmen der Töne so bequen ist, hat indessen den Nachtheil, dass, wenn man einen Ton sest-balten will und die Kugel in eine starke Weingeiststamme häll,

wenn auch um ein Geringes, einsintert und den Ton in die Sche zieht. Durch strengslüssiges Glas und dickere Kugelwände nur man diesem Uebelstande etwas abhelfen, aber nie ganz euern. Das einzige, doch schwer ausführbare Mittel wäre, enn man Röhre und Kugel von Metall verfertigen könnte.

Einen weniger bedeutenden Einstuss hat der Hals. Er äusrt sich auf eine doppelte Weise, indem der Ton sich vertieft,
wohl wenn der Hals länger als wenn er enger wird. Eine
legung oder Krümmung des Halses verändert den Ton nicht,
brausgesetzt, dass hierbei weder in selner Länge noch in seier Weite eine Aenderung bewirkt werde. Auffallend ist folunder Umstand: Wenn bei einer Kugelröhre, die einen beimmten Ton giebt, der Hals etwas eingeschmolzen wird, woel also der Ton sich erhöht, so kommt derselbe, auch wenn
an hierauf die Kugel mehr aufbiäst, doch nicht wieder zu
er vorigen Tiese zurück.

Den dritten und nicht unbeträchtlichsten Antheil an der Bebauchneit und Höhe des Tones hat die Röhre. Wird der urchmesser derselben vergrössert, so erhöht sich der Ton; ird ihre Länge vergrössert, so vertieft er sich. Der Ton eibt ungeändert, wenn die Röhre, unbeschadet ihrer übrigen Imensionen, gebogen wird oder, nach Art einer Trompete, mehrere Umwindungen erhält. Wird sie irgendwo in ihrer Länge urchbohrt, so steigt der Ton in die Höhe. Ueberhaupt scheisen hier alle Verhältnisse, die sonst auch den Ton in offenen töhren bestimmen, hier einzutressen. Nur ist dabei zu berücksichtigen, dass sowohl Kuget als Hals mit als ein Theil der Röhreninge zu betrachten sind. Diesen Theil jedoch genau in Rechung zu bringen, ist, vorzüglich wegen der in ihnen enthaltenen erhitzten Luft, deren Temperatur kaum zu ermitteln ist, udenfalls eine sehwierige Sache.

Einige numerische Angaben, welche jedoch durchaus keien Anspruch auf Vollständigkeit machen, mögen diese Sätze rläutern. Eine Röhre gab den Ten a. Die Länge der Röhre betrug 4,3 par. Zoll, ihr Durchmesser 0,21", die Länge des talses 2", sein Durchmesser 0,035'. Mit Quecksilber gefüllt, asste die Kugel 54,6, der Hals 9,4, die Röhre 591,2 Gewichtsth. Vurde die Kugel eingeschmolzen, so dass der Ton sich erhöhte, so asste sie, als sie den Ton c angab, 84 Gewichtstheile, als sie

f angab, 13,8. Ward sie sodann wieder aufgeblasen, as dans sie 90,6 Gewichtsth. fasste, so gab sie den Ton F, und dies beiden Tone waren die Grenzen, bis wie weit die Tone komten gebracht werden. -- Eine andre Röhre gab auch den To Die Kugel fasste 71,2, der Hals 17, die Röhre 374,8 66wichtsth. - Eine Röhre, deren Hals 2 Zoll lang war, gu, als derselbe um die Hälfte verkürzt worden, einen Ton, der etwa um 3/4 höher war. — Eine Röhre gab den Ton C; b der Hälfte mit einem Loche durchbohrt, den Ton D. - Ille Röhre gab den Ton E; wenn bei derselben Kugel und Hab unverändert gelassen, eben so auch die Länge der Röhre, de 2,35 betrug, ihr Durchmesser jedoch, der 0,10 betrug, is auf 0,22 erweitert ward, so stieg der Ton bis auf Fis. -Von einer Röhre, die den Ton C gab, ward 1/4 abgeschnitten, er stieg bis auf Cis; ward dann noch 1/4 weggenommen, se stieg er bis auf D.

Ueber den Ursprung des Tönens selbst glaubte ich sofort, nachdem ich dasselbe zuerst beobachtet hatte, könne kaum da Zweifel obwalten, indem es von der aus der erhitzten Kugd hinausgetriebenen Luft herrühre, deren Stoss die kältere Luft, auf welche sie trifft, in Schwingungen versetzt. Um so mehrsetzte mich folgende Erklärung von Pinaud in Verwunderung: "Die in der Kugel besindliche Feuchtigkeit werde durch die Wärme ausgedehnt und verdichte sich darauf an den Wänden der kalten Röhre. Dadurch entstehe ein leerer Raum, welcher durch die seuchte Lust sogleich wieder ausgefüllt werde. Diese Luft bringe auf's Neue Feuchtigkeit in die Kugel, welche wiederum ausgedehnt und in der Röhre niedergeschlagen werde u. s. f., so dass durch die fortwährende Unterbrechung des Gleichgewichts die Lufttheilchen in der Röhre, parallel der Axe, hin und her bewegt und dadurch in tönende Schwingungen versetzt und darin erhalten werden." Hierzu wird in den oben angeführten "Repertorium" S. 101 noch Folgendes bemerkt: "Mit Recht findet also Pinaud in dieser Erscheinung ein Analogon der chemischen Harmonika, indem der Unterschied beider Tonbildungen nur darin beruht, dass im ersten Falle der Wasserdampf schon fertig vorhanden ist, im letztem aber erst aus seinen Elementen gebildet wird."

Hiergegen spricht aber schon die einsache Erfahrung, dass

die Röhre tönt, wenn die Kugel bis nahe zum Glühen erhitzt ist, und dass das Tönen so lange fortdauert, als man das Erhitzen fortsetzt. So habe ich eine Röhre eine ganze Stunde hindurch ununterbrochen tönen lassen. Ist es nun denkbar, dass in einer fortwährend so stark erhitzten kleinen Glaskugel Wasserdunst vorhanden sein oder immer von Neuem sich darin bilden könne? Eine Spur von Feuchtigkeit findet sich an den Wänden einer jeden an einem Ende verschlossenen Glasröhre, und sie lässt sich durch kein austrocknendes Mittel, sondern nur durch Erhitzen entfernen. Ist sie aber entfernt, wie soll sie sich da wieder erzeugen, um Stunden lang sich fortdauernd wieder zu verdichten? Wie kann bei anhaltender Glühhitze die aussere seuchte Luft in die Kugel dringen? Ich habe Röhren so trocken, als sic nur zu erlangen waren, angewandt, aber das Tönen fand statt, eben so, als wenn ich sie vorher absichtlich etwas befeuchtet hatte. Für die Erzeugung des Tones bleibt in diesem Falle kein anderer physikalischer Grund übrig, als pile durch Hitze ausgedehnte und aus der Kugel herausgetrie-Etene atmosphärische Luft, die an einer gewissen Stelle auf die **Etus**sere kältere Luft trifft. Indem diese in jene eindringt, jene maber mit stets erneuter Elasticität auf diese stösst, entsteht ein anhal-* tendes, äusserst rasches Hin- und Herbewegen, wodurch endlich die Luft in der Kugel, so wie die Luftsäule der ganzen Röhre in stehende Schwingungen geräth. Diese kann man sichtbar machen, wenn man etwas Tabaksrauch in die Röhre bläst. Der TVorgang ist, der Hauptsache nach, ganz derselbe als in dem Brummkiesel oder Brummtopf, einem bekannten Spielzeug der Die durch den Umschwung in eine grössere Centri-- Kinder. fugalgeschwindigkeit versetzte und aus der Oeffnung hervordringende Luft stösst auf die äussere ruhende, wird von dieserzurückgetrieben und treibt diese zurück; so entsteht wiederum eine Folge von Oscillationen, welche der Lust in der höhern Kugel sich mittheilt und sie zum Tönen bringt. Dieses kleine Instrument ist daher ganz geeignet, die hier betrachtete eigenthümliche Art der Tonerzeugung zu verdeutlichen. Es ist auch vor Kurzem wirklich in den Kreis der physikalischen Apparate aufgenommen worden in dem (durch den Tod des Verfassers leider bis jetzt unvollendet gebliebenen) Werke von Hauch,

Det Physiske Cabinet, Kjoebenharen 1836. I. 867, wo es beschrieben ist, mit der Abbildung auf Tab. XV. 7.

Möglich, dass auf demselben Grunde das bekannte Tonen der von der Sonne getroffenen Memnonssäule beruht (was ich auch in der oben angeführten vorläufigen Notiz angedeutet habe). In Brewster's Briefen über die natürliche Magie (überseit von Wolff, Berlin 1833. S. 278 - 286) wird die Erklarung von Dussaulx gebilligt, dass die aus der hohlen Statue be der Erwärmung hervordringende Luft den Ton verursache. Auch wird dabel an das Tönen gewisser Felsen am Orinoco (Cora de musica genannt), deren Temperatur oft 10-20° höher & die der umgebenden Atmosphare, so wie an die Erkiärung Ak von Humbold i's erinnert: "Können nicht diese Orgelied, welche, wenn Jemand auf den Felsen schläft, von diesem gehört werden, während sein Ohr mit dem Steine in Berührung iat, von einem Luftstrome herrühren, der aus den Spalten dringt! Am Schlusse möge es noch erlaubt sein, der Theilnahme ze gedenken, welche der hochverehrte Goethe diesem Gegen stande zugewendet. In einem Briefe desselben (Weimar, 4. Mr. 1827) heisst es: "Sie haben uns auf ein Tönen aufmerksan "gemacht, welches Glasröhren von einer gewissen Gestalt in der "Flamme der Giasbläserlampe verursachen. Da Sie nun in Ver-"bindung mit einem vorzüglichen Mechanikus dieser Erscheinung "so weit sich bemächtigt haben, dass Sie ein musikalisches In-"strument auf solcher Basis zu errichten, das Zufrauen gewonnen, so wolke ich Sie dringend ersuchen, gedachtes Erbazet "und Erglühen zwischen der doppelten Spiegelung vorzunehmen, da denn wahrscheinlich die bekannten gefürbten Figure "in ibrem Entstehen und Verschwinden zum Vorschein kom "men und ihre Verwandtschaft mit den Chladni'schen genaus "documentiren werden. Die Sache interessirt mich höchlich; di "ich mich aber mit diesen schönen und wichtigen Angelegen "beiten gegenwärtig nicht befassen darf, so würde mir doch "höchst angenehm sein, bei glücklichem Gelingen den Appara "bezeichnet zu sehen, wodurch die Erscheinung am leichteste "und sichersten sich darstellen lasse. Sollte hierbei jedoch Eb-, niges vorkommen, was zu dem Geheimniss Ihrer Unternet-"mung gehörte, so verspreche solches treu zu bewahren, alles

Marx, Ausdehnung der Körper beim Erstarren. 135

"falls auch schon mit der blossen Nachricht, dass der Versuch "gelungen sei, mich zu begnügen."

In der Antwort beeiferte ich mich, die Beschaffenheit der ganzen Vorrichtung genau anzugeben und dabei auseinanderzusetzen, wie der angedeutete Versuch unter diesen besonderen Umständen sich nicht wohl ausführen lasse, wenigstens nicht geeignet sei, zu einem befriedigenden Resultate zu führen, dass jedoch dieses Resultat sich auf einem andern Wege erreichen lasse. Wenn man nämlich eine Glasplatte oder einen Glasstreifen entweder durch Streichen mit einem Geigenbogen oder dadurch, dass man ein senkrecht darauf befestigtes Glasstäbchen mit einem feuchten Tuchlappen reibt, zum Tönen bringt und sie dann zwischen den gekreuzten Spiegelapparat hält, so sieht man, dass sie während des Schwingens das verdunkelte Licht wieder herstellen (depolarisiren). Die tonenden Schwingungen scheinen also die Glastheilchen zu veranlassen, sich momentan nach einem krystallinischen Gefüge zu ordnen. Weiter aber dürste sich die Analogie nicht wohl verfolgen lassen.

XXIV.

Ueber die Ausdehnung der Körper beim Erstarren.

Von

C. MARX.

Die bei manchen Körpern während ihres Ueberganges aus dem flüssigen in den festen Zustand stattsindenden normalen Erscheinungen verdienen in mehrsacher Hinsicht die Ausmerksamkeit des Natursorschers. Sie sind jedoch bis jetzt wenig beachtet oder weiter versolgt worden. Einige Untersuchungen hierüber habe ich vor 10 Jahren in dem Jahrbuche d. Chemie und Physik von Schweigger und Schweigger-Seidel niedergelegt. Gegenwärtig beabsichtige ich, das, was seitdem von mir oder Anderen über diesen Gegenstand beobachtet worden, mitzutheilen.

Als eine der ersten beglaubigten Erfahrungen, dass metallische Stoffe sich beim Erstarren, ähnlich dem Wasser, ausdehuen, galt mir früher die von dem jüngern Erman bei dem

136 Marx, Ausdehnung der Körper beim Erstarren.

Rose'schen leichtsüssigen Metallgemisch gemachte, die ich am der Eigenschaft des darin enthaltenen Wismuths orklärte. Ich sinde nun, das jene Erschlung schon länger vorbanden war. Bei der Einrichtung der rotirenden Dampsmaschinen, wo det Damps in ein hohtes, mit Klappen versehenes Rad eintritt und das in der einen Hälste besindliche Wasser vor sich hertreibtschlug Onions im Jahre 1811 vor, statt des Wassers ein meter dessen Siedehitze schmelzendes Metallgemisch zu nehmet welches bei seinem grössern Gewicht ungleich wirksamer soll Er nahm auch ein Patent darauf, sand sich jedoch bald genöttigt, von diesem Vorschlage wieder abzugehon, weil er sant dass das Metaligemisch beim Erkalten die Röhre, worin et sich besand, durch seine Ausdehnung zersprengte. Vgl. Mittington, Grundriss der theoretischen und Emperimentalphysik. Deutsche Uebers, Weimar 1825, I. 395.

Die Eigenschaft des Wismuths, Glasröhren mit dunner Wänden, in welchen man es während des Geschmolzensein aufgesogen hat, beim Erkalten zu zersprengen, kann man benutzen, um sich längere Drähte von diesem Metalle, die sons kaum zu beschaffen sind, zu verfertigen. Konnte ja Poutlle (Lehrbuch der Experimentalphysik. 3. Auft. I. \$. 283) das elektrische Leitungsvermögen dieses Metalles direct nickt genau bestimmen, weil es zu schwer fiel, dünne Stangen von beträchtlicher Länge und gleich bleibendem Durchmesser zu bereiten. Stellt man jene Versuche an, so bemerkt man fas immer, dass der Metallfaden an beiden Enden beim Erstarren sich oft um mehrere Linien plötzlich ausdehnt. Ausdehnung durch einschliessende feste Wände verhindert, st dringt das Metall seitwärts oder, wo es nur irgend einen Ausweg findet, in dicken Auswüchsen hervor. Dieses scheint K Karmarsch übersehen zu haben in seiner Abhandlung "über das Schwinden der Metalle beim Giessen" (Jahrb. des polytechnischen Instituts in Wien, Bd. XIX. S. 94 n. ff.). Er bei atimmte nämlich das Schwinden so, dass er die Metalle (Zink Blei, Zinn und Wismuth) in einem offenen eisernen Kingusse zu quadratischen Stabchen formte und die erfolgte und gemessene Zusammenziehung mit der nach dem bekannten Ausdehnungs-Coëfficienten berechneten verglich. Vom Wismuth heist es nun: "Von 0° bis 80° beträgt seine Ausdehnung nach 8 men

to n 0,00139167, folglich bis zu 199°, wo es schmilzt, 0,00346178 oder ½89. Die Zusammenziehung, welche von dem Erkalten allein herrührt, ist demnach 1/290. Hiermit stimmt die Schwindung $(\frac{1}{265})$ so nahe überein, dass man beide für gleich ansehen darf. Diess beweist, dass beim Erstarren des Wismuths keine Zusammenziehung stattfindet. Ob im Gegentheile eine Ausdehnung eintritt, konnte bei dem Giessen in einer unnachgiebigen eisernen Form nicht an der Länge der Stäbe bemerkt werden." - Auch über Messing-, Glocken- und Kanonenmetall sind daselbst Versuche angegeben, jedoch nicht über Kupfer. Dieses zeigt nach Karsten (Abhandlungen der Berliner Academie d. W. 1832, auch abgedruckt in Schweigger's Jahr-Buch, 1832. Heft 22. S. 280) beim Erstarren ein Auswachsen; doch lässt dieses, wie auch Karsten bemerkt, Höhlungen zumück, wodurch es sich mehr den beim Silber als den beim Wismuth beobachteten Erscheinungen nähert. — Von dem Neusilber jedoch ist angegeben (in Dingler's polytechn. Journal, Bd. EXXIX. S. 363), dass eine daraus gegossene Platte sich unmittelbar nach dem Ausgiessen stark ausdehne und dann wieder zusammenziehe. Diess wird auch allgemein von dem Eimen angenommen und seine Eigenschaft, die Gussformen scharf muszufüllen, hieraus abgeleitet, weil es bei der plötzlichen Ausdehnung gewaltsam in die kleinsten Vertiefungen der Form hineingepresst wird. Erst nachher tritt die Zusammenziehung ein. Die Kraft, womit diese stattsindet, ist nach der Berechnung von Bischoff (die Wärmelehre des Innern unseres Erdkörpers, Leipz. 1837. S. 452) stärker als die Cohäsion des Eisens, d. h. stärker als ein Druck von 150000 Pfd. auf einen Querschnitt von 5 Quadratzoll. Ueber das Verhältniss jener Ausdehnung zu dieser Zusammenzichung stellt Karmarsch (a. a. O.) folgende Berechnung an: "Nach Daniell liegt der Schmelzpunct des Gusseisens bei 1224° R. Die lineare Ausdehnung kann nach den Untersuchungen von Roy zu 0,00001387 für jeden Grad angenommen werden, was für 1224° 0,01697688 oder nahe an 1/59 beträgt. Das nach dem Schmelzen eben erstarrte Gusseisen muss sich folglich um ½00 bis zum gänzlichen Erkalten zusammenziehen, wobei (freilich gegen die Erfahrung, doch ohne Nachtheil für das Wesentliche der Betrachtung) die Ausdehnung als gleichförmig bei allen Temperaturen angenommen

138 Marx, Ausdehnung der Körper beim Erstarren.

ist. Nun lehrt die Beobachtung, dass das Schwinden des Gusseisens nur etwa 498 beträgt, mithin bedeutend geringer ist als die eben berechnete Zusammenziehung beim Erkalten. Man musi hieraus schliessen, dass das Eisen im Erstarren selbst sich ausdehnt, und die Erfahrung bestätigt diese, da man weiss, das auf schmelzendem Gusseisen die noch ungeschmolzenen Stückt desselben Eisens schwimmen, folglich das Metall im festen Zestande (aber bis nahe zum Schmelzpuncte erhitzt) specifica leichter ist als im geschmolzenen Zustande," - Diese letztert Angabe, die ich auch schon anderwärts, jedoch immer ohne Beibriegung bestimmter Erfahrungen, angeführt gefunden, hatte mich schol früher zu eigenen Versuchen über dieses Verhalten des Gasteisens veranlasst. Da jedoch der beschränkte Raum eines che mischen Laboratoriums sich wenig dazu eignet, so ersuchte id zwei meiner werthen Zuhörer, die Herren Bredenschey und Rabert, die bei den herzogl, braunschweigischen Eisenwetken Rübeland und Carlshütte auf dem Harze angestellt sind sie daselbst in einem grössern Maassstabe zu veranstalten. Aud hatten sie die Güte, im Frühjahre 1839 sich damit zu beschäftigen.

Die Versuche in Carlshütte wurden beim Cupolofen gemacht, welcher mit harten Holzkohlen betrieben wird und graut Hohofen-Roheisen zum Behufe der Giessereien, die grössten theils Herd - und Kästchenöfen, Wagenbüchsen, Maschinentheil und dergl. liefern, umschmilzt. Der Ofen ist ungefähr 18 Fm hoch, von Sandsteinen erbaut, mit eisernen Platten umfasst un zusammengehalten, hat eine Art Gestell mit Vorherd und wir demselben der Wind (erhitzt und mit einer Pressung von etwi 1 Zoll Quecksilberstand) durch eine Form zugeführt. Im Herde selbst können 12-14 Ctr. flüssiges Roheisen gehalten werden welches beim gearen Gange, den der Ofen während der Vorsuche zeigte, weiss und dünnflüssig erscheint. Bei der Verschiedenheit, welche die unter verschiedenen Umständen erzeugten Roheisenarten zeigen, wurden, um der Gleichartigkeit der Eisens versichert zu sein, zu den Versuchen, solche Stücke genommen, welche an demselben Tage erblasen, aber wieder erkaltet waren. Es wurden von den sogenannten Eingüssen (Thellen des Gusses, welche in den Einführungsröhren erkultet mehrere Stücke vom anhängenden Sande befreit und mit de

Feile so bearbeitet, dass sie eine vollkommen freie und glatte Oberstäche zeigten. Sie waren von verschiedener Gestalt, theils Cylinder von 1—1½ Zoll Dicke und 3—5 Zoll Höhe, theils linsenförmig, mit 3-4 Zoll Durchmesser; ein Stück war etwa 3 Z. lang, $1\frac{1}{2}$ Z. breit und 1 Lin. stark. Diese wurden nach einander in den mit flüssigem Eisen gefüllten Vorherd des Cupolosens geworfen. Sie schwammen sämmtlich auf dem geschmolzenen Metall und wurden mit sichtlicher Gewalt emporgetrieben, sobald man sie mit einem Eisenstabe zum Untertauchen zwang. Das Eisen war im Bruche grau und krystallinisch. Ein Stück, welches nach dem Versuche zerschlagen wurde, zeigte in einem Blasenraume ziemlich deutliche Krystalle; andere Stücke hingegen waren ohne irgend bemerkbare Höhlungen. Ausserdem wurden auch verschiedene Stücke andern Roheisens, worunter auch englisches Conksroheisen, in den Herd gebracht, und alle blieben oben schwimmend. Ein Stück Stabeisen, cubischer Form, von 2-3 Cubikzoll Inhalt, welches zuvor tüchtig mit dem Handhammer im rothglühenden Zustande gehämmert worden und sodann hineingebracht war, kam nicht wieder zum Vorschein.

Ganz ähnliche Versuche wurden in Rübeland mehrere Tage hinter einander angestellt, und zwar auch beim Cupolofen (da der Hohofen gerade einer starken Reparatur unterzogen werden musste), theils im Vorberde, theils in sogenannten Giesskellen. 4 Stück alte Kanonenkugeln wurden, gehörig gereinigt, in den Vorherd, wo das flüssige Eisen angesammelt und von der Schlacken- und Gestübedecke befreit war, geworfen. 3 davon schwammen oben, die vierte war jedoch nicht wieder aufzufinden. Von verschiedenen Eingüssen schwammen die meisten, einige derselben kamen indessen nicht zum Vorschein, und es möchte deshalb die Vermuthung Glauben gewinnen, dass diese am Hintergestelle wieder in die Höhe gestiegen seien. Da die gusseisernen Kugeln gewöhnlich in der Mitte hohl ausfallen, so wurde eine derselben zerhauen und es fand sich auch in der Mitte eine nicht unbeträchtliche Höhlung. Nun wurden 4 Stücke Roheisen aus einer vollen Masse ausgehauen und ihnen ungefähr eine cubische Form von 3-6 Cubikzoll Inhalt gegeben. diesen schwammen 3 Stücke und 1 Stück war wieder Stabeisen, welches von einem gewöhnlichen Reife schwunden.

140 Marx, Ausdehnung der Körper beim Erstarren.

abgehauen worden war, zeigte sich nach dem Einwerfen if den Herd nicht wieder.

Die abnormen Erscheinungen, welche beim Uebergange I einen neuen Aggregationszustand stattfinden, treten am schärfe sten und reinsten an den Metallen bervor, theils weil sie einfacher Natur sind, theils weil sie durch Einfluss der Schmelm hitze am wenigsten chemisch verändert werden. Sie sind jed doch auch mehr oder weniger an manchen ihrer Verbindunge so wie an vielen anderen zusammengesetzten Stoffen wahrzunebmen. Von dem Bleiowyd habe ich gezeigt, dass es, wen es aus dem geschmolzenen in den festen krystallinischen Zo stand übergeht, im Augenblicke des Festwerdens mit grosst Gewalt sich ausdehnt und nuswächst. Verschieden davon is die längst bekannte Erscheinung beim phosphorsauren Bleiowy dessen geschmolzene Kugel im Momente des Erstarrens sich zu einem regelmässigen Polyeder zusammenzieht. Bei den Erfe und Steinarten kommen gewiss ähnliche Verhältnisse vor. sk lassen sich nur wegen der in der Regel geringen Schmelzbarkeit schwierig beobachten. Vielleicht aber, dass gerade hieris die Lösung eines der wichtigsten geologischen Probleme, ich meine die Ursache des Emportreibens geschmolzener Felsmassen, verborgen liegt. Schon in meinem ersten Aufsatze über diesen Gegenstand habe ich auf diese Analogie aufmerksam gemacht, und Jedeln, der z. B. das Auswachsen bei einer etwas grossen Wismuthmasse beobachtet, wird sich die Frage, ob nicht das jetzt fast allgemein angenommene Hervordringen ganze Gebirgszüge aus dem Innern der Erde aus einem solchen Grunds beruhe, fast von selbst darbieten. Eine entscheidende Beantwortung würde sich nur dann geben lassen, wenn man nachzuweisen vermöchte, dass jene geschmolzenen erdigen Stelle während der Abkühlung einen Zeitpunct erreichten, wo ihr Raumumfang sich vergrösserte, wo also die überschüssige Masst noch flüssig berausgepresst wurde. Wenn man diesen unmittelbaren Beweis nicht zu führen vermag (und es möchten sieb ibm wohl unübersteigliche Schwierigkeiten entgegensetzen), so bleiben noch zwei andere, mehr indirecte, übrig, woven der eine auf dem Gange der Abkühlung, der andere auf dem Vorhältnisse der spec. Gewichte beruht. Wenn eine erhitzte feste oder flüssige Masse in einem freien Raume sich abkühlt. 20

Marx, Ausdehnung der Körper beim Erstarren. 141

folgt die Abkühlung, so lange nicht plötzliche Veränderungen im Innern, Ausscheidungen, Ausdehnungen, Zusammenziehungen stattfinden, den bekaunten Gesetzen; wo aber jenes der Fall ist, da zeigt ein hineingebaltenes Thermometer durch seinen unregelmässigen Gang die eintretenden Veränderungen an. So gaben die Beobachtungen, die ich über den Schwefel bekannt gemacht, die seltsamen Dichtigkeitswechsel zu erkennen, die in den verschiedenen Perioden seines Flüssigseins sich einstellen. In ähnlicher Weise stellte Bisch off (a. a. O. S. 506) Versuche mit einer grossen geschmolzenen Kugel von Basalt an und bemerkte, dass zu einem gewissen Zeitpuncte das Thermometer plötzlich still stand und längere Zeit anhielt. tete diese Erscheinung "von der Erstarrung der Kugel im Innern und von der dadurch entwickelten latenten Wärme, welche sich auf der Oberstäche äusserte," ab. Da jedoch die Erstarrung eher von ausseu nach innen, als umgekehrt, sich verbreitete, so möchte jener Stillstand vielmehr aus einer anderweitigen Dichtigkeitsänderung, deren Beschaffenheit bisher noch unerforscht ist, zu erklären sein.

Nicht minder wichtig in geologischer Hinsicht als der Basalt ist die Lava, und von dieser ist eine unzweideutige Angabe vorhanden (Poggend. Ann. d. Phys. XXXIX. 98, bei Gelegenheit der Theorie Poisson's über die Erdwärme), indem von ihr ausgesagt wird, dass feste Lava auf flüssiger schwimme. - Da indessen diese Angabe ohne weitere Beglaubigung hingestellt ist und mich das Factum, wenn es sich bestätigte, sehr interessirte, so nahm ich Veranlassung, Hrn. Al. von Humboldt (den ich das Glück hatte, bei Gelegenheit der Jubelseier der Göttinger Universität zu sprechen) darüber zu Derselbe äusserte, dass er sich nicht erinnere, eine solche Erscheinung je wahrgenommen zu haben; doch habe er auch nie seine Aufmerksamkeit speciell darauf gerichtet. Er glaubte, dass vielleicht Hr. Dr. Abich genauere Auskunft darüber zu geben vermöchte. Als ich späterhin diesen meinen geehrten Freund darauf anredete, so konnte auch er, bei seinen vielen Beobachtungen auf den italiänischen Vulcanen, sich nicht entsinnen, feste Lava auf slüssiger schwimmen gesehen zu haben, da in der Regel, um zufällig ein solches Phänomen wahrzunehmen, die Umstände zu ungünstig seien. Er versprach je-

Salpetersaures Silber sliesst leicht und erstarrt sehr rasch mit krystallinischem Gefüge.

Salpetersaures Kali. Wird dieses Salz vollständig geschmolzen und sodann in ein porzellanenes Gefäss ausgegossen, so tritt bald Zusammenziehung ein und es bildet sich eine krystallinische Obersläche mit einzelnen kleinen Erhabenheiten Nach dem Erkalten hört man ein starkes Knistern, und die ganze, im heissen Zustande kaum mit der grössten Gewalt von dem Boden ablösbare Masse springt von selbst davon ab. Wiri jedoch das geschmolzene Salz so ausgegossen, dass einzelne Krystalltheilchen noch fest darin schwimmen, so kommt ball nach dem Ausgiessen ein Theil der immer noch 'flüssigen Masse mit grosser Beweglichkeit heraus, läuft auf der Oberfläche herum und steigt, während von Innen her neue Masse nachdringt, im Erstarren in die Höhe. Wird das Salz, wenn es ganz geschmolzen und erkaltet war, nachher unter den so eben angegebenen Bedingungen umgeschmolzen und ausgegossen, so zeigt es die auffallende Erscheinung nicht mehr. Diese kehrt jedock wieder, sobald man vorsichtig einige Wassertropfen oder auch einige Krystalltheilchen darauf wirft. — Das salpetersaure Natron zeigt nichts dieser Art. Die zerslossene Masse nimmt bein Erstarren rasch eine ruhige, krystallinische Oberstäche an.

XXV.

Ueber die Einwirkung des Salmiaks auf Jodkalium und über eine eigenthümliche Arl, das Jodsalz als Arzeneimittel zum äusserlichen Gebrauch anzuwenden.

Von

A. VOGEL in München.

Das Jod ist fast unmittelbar nach seiner Entdeckung nicht allein in reinem Zustande, sondern auch in Verbindung mit anderen Substanzen als innerliches und äusserliches Heilmittel mit mehr oder weniger glücklichem Erfolg bisher angewendet worden.

Von dem kön. Leibarzte, Geh. Rath v. Breslau, Professor an der hiesigen Universität, wurden verschiedene Jod-

erbindungen seit langer Zeit sehr bäufig verordnet; er war , welcher zum Gebrauche des Hellbrunner Wassers, in welkem ich im Jahre 1825 die Gegenwart des Joda nachgewien batte *), den ersten Impuls gab und demselben einen weit erbreiteten Ruf verschafte.

Ausser dem Heilbrunner Wasser hat aber Herr v. Bresau das Jod in neuerer Zeit auf eine Weise angewendet,
welche, da ich Gelegenheit hatte, von dem Erfolge derselben
augenzeuge zu sein, meine Aufmerksamkeit fesselte.

Er bedient sich nämlich eines Pulvers, bestehend aus Jodlium und aus Salmiak, welches in Form eines Kissens auf de leidende Stelle gelegt wird.

Dieses Pulver aus Jodkahum und Salmiak ist es, wovon er die Rede sein wird.

Da das Kissen davon nach einigen Tagen eine braune arbe annahm, so wurde ich dadurch verankast, die Verändeungen, welche das in feine Leinwand eingeschlossene Gesenge der beiden Salze nach und nach zu erleiden schien, näer zu untersuchen.

Wenn 8 Theile gut getrockneter Salmiak mit 1 Theil enfalls trocknem Jodkalium zusammengerieben werden (diess at das Verhältniss, in welchem Hr. v. Breslau Gebrauch daton macht), so entsteht ein ammoniakalischer Geruch, und ein mer das Gemenge gehaltener Streifen Curcumapapier wird daton braun; diese Entwickelung von Ammoniak könnte aber vorzüglich wohl nur daher rühren, dass das Jodkalium, welches, us Kaliauflösung und Jod bereitet, bis zur Trockne abgeraucht wird, sehr oft schwach alkalisch reagirt und folglich eine geinge Menge des Salmiaks zersetzen muss. Wird aber ein Jodkalium angewendet, welches durch wiederholtes Umkrystalisiren gereinigt war, so ist die Ammoniakentwickelung kaum wahrzunehmen.

Ein Gemenge aus Salmiak und Jodkalium in den oben anregebenen Verhältnissen ist weiss und behält auch diese Farbe af unbeschränkte Zeit, wenn man es in gut verschlossenen

^{*)} Ich erwähne diess nur, weil in einigen neueren Schriften die Entdeckung des Jods im Heilbrunder Wasser einem andern Chemiker zugeschrieben wurd.

Gefässen gegen den Zutritt der Lust ausbewahrt. Wird dieser frisch bereitete Gemenge, und selbst dasjenige, welches lange in gut verschlossenen Gefässen ausbewahrt wurde, mit einer sehr verdünnten Auslösung von Stärkekleister benetzt, so nimmt er davon keine blane Farbe an, woraus sich ergiebt, dass in dem frisch bereiteten noch weissen, so wie in dem gegen die Lust geschützten Gemenge kein freies Jod vorhanden ist. Läss man das Gemenge aber an der Lust liegen, so verliert warden, und diess scheint um so schneller von Statten zu geben, wenn es auf Papier ausgebreitet oder mit einer organischen Substanz in Berührung gebracht ist.

Die Auflösung des der Luft ausgesetzten Gemenges in Wasser ist nun nicht mehr farblos, wie diess mit der Auflösung des frischen, gegen die Luft geschützten Gemenges der Fall ist, sondern die Auflösung ist orangegelb, nimmt von der verdünnten Stärkeauflösung eine blaue Farbe an und enthält freier Jod.

Wenn man das weisse, frisch bereitete Gemenge in Wasser auflöst und die farblose Auflösung der Luft aussetzt, so wird sie allmählig gelb und nimmt nun von der aufgelösten Stärke eine blaue Farbe an, während die farblose Auflösung des frisch bereiteten Gemenges sich Wochen lang in gut verschlossenen Flaschen aufbowahren lässt, ohne dass die geringste Spur vot Jod in Freiheit gesetzt würde.

Stellt man das frisch bereitete weisse Gemenge unter eine Glocke mit wenig Luft über Quecksilber, so wird das Luftvolumen nicht verändert und das weisse Pulver nimmt keine geibe Farbe an. Auch erlitt das Pulver keine Veränderung, wenn es über Quecksilber in eine mit kohlensaurem Gas angefüllte Glocke gebracht wurde, und es war hier von demselben keine wahrnehmbare Spur des kohlensauren Gases absorbirt worden.

Um mich zu überzeugen, dass die Kohlensäure aus der Luft an dem Freiwerden des Jods durchaus keinen Antheil habe (in der Voraussetzung, dass sich in dem Gemenge Jodammonium und Chlorkaltum bilden dürften), stellte ich noch folgenden Versuch an: Eine concentrirte Auflösung von Jodammonium, welches schwach alkalisch war, wurde in eine mit kohlensaurem Gas gefüllte Flasche gebracht; das kohlensaure Gas wurde indessen

in nicht grüsserer Menge absorbirt, als nöthig war, um das vorwaltende Ammoniak zu neutralisiren; weiter ging die Absorption, selbst bei lange anhaltender Einwirkung des kohlensauren Gases, nicht und es war hierdurch kein Jod in Freiheit gesetzt worden.

Es wurde endlich das frisch bereitete weisse Gemenge einmal in getrocknete Luft über Quecksilber und einmal in feuchte Luft gebracht. In der trocknen Luft, neben Stücken von geschmolzenem Chlorcalcium, liess es sich mehrere Tage aufbewahren, ohne dass Jod in Freiheit gesetzt wurde; in der seuchten Luft hingegen hatte das Gemenge seine Pulverform verloren und war zu einer gelblichen Masse zusammengebacken; durch Stärkeauflösung wurde es nun tief dunkelblau, es war daher in diesem letztern Fall eine bedeutende Menge von Jod in Freiheit gesetzt worden. Man sieht also, dass das trockne Gemenge in einer trocknen Lust keine Veränderung erleidet und dass die gelbe Farbe, entstanden von dem Freiwerden des Jods, durch eine langsame Absorption des Wassers aus der Luft bedingt werde. Das Luftvolumen verminderte sich indessen bierbei auf keine Weise, und es lässt sich deshalb annehmen, dass die bezeichneten Veränderungen durch eine Zersetzung des langsam absorbirten Wassers hervorgebracht werden.

Ich brachte das weisse Gemenge auf einen Porcellanteller, und nachdem es, mit einem unten mit Oeffnungen versehenen Cylinder (um das Hindurchströmen der Lust zu begünstigen) umgeben, in den Keller gestellt war, bedeckte ich den oben offenen Theil des Cylinders mit einem durch Stärkeauflörung gezogenen Blatt Papier. Das etwa 3 Zoll von der Oberstäche des Gemenges entfernte Papier wurde nach einigen Tagen indigblau, was wicht geschicht, wenn man den feuchten Luststrom auf das Gomenge verhindert. Das Gemenge, welches auf flachen Tellera 3 Wochen im Keller gestanden, war zum Theil zerslossen und wurde nach längerer Zeit nicht wieder fest. Das Blauwerden neuer mit Stärke getränkter Papierstreifen, womit das Gemenge auf einer gewissen Entsernung von der Oberfläche bedeckt war. fand noch im vierten Monat regelmässig statt, woraus sich ein lange anhaltendes Freiwerden des Jods ergiebt, weshalb das Gemenge bei hartnäckigen Uebeln vorzüglich geeignet erscheine Nach Verlauf von 6 Monaten war in dem Geme dürfte. keine Spur von Jodkalium mehr vorbanden.

Auch auf trocknem Wege wird das frische weisse Gemenge aus Jodkalium und Salmiak bei einer erhöhten Temperatur zersetzt. Wenn man ein Gemenge der beiden genanntet Salze in einer mit Vorlage versehenen Glasretorte an der Weingeistlampe erhitzt, so verfüchtigt sich ausser dem Salmiak freies Jod und Jodammoniak. Der in der Retorte gebliebene Rückstand, welcher in einem Tiegel so lange geglübt wurde, bis aller Salmiak verfüchtigt war, enthielt aber in diesem Falle ausser dem gebildeten Chlorkalium noch unzersetztes Jodkalium Diess Freiwerden des Jods findet bekanntlich nicht statt, went man das reine Jodkalium für sich bis zum Schmelzen erhitzt.

Das Gemenge der beiden Salze, welches in dünnen Schicheten auf Porcellantellern während mehrerer Wochen der Luft ausgesetzt und dadurch in eine gelbbraune Masse verwandelt war, wurde zu wiederholten Maten mit heissem absolutem Alkohol behandelt. Der Alkohol hatte eine gelbbraune Farbe angenommen und enthielt ausser dem Salmiak und Jodammonium freies Jnd. In dem mit Alkohol behandelten Rückstand befand sich nach dem Glühen kein Jodkalium mehr, sondern nur Chlorakalium.

Wirkung des Aethers auf Jodkalium und Jodblei.

Ganz weisses, kein freies Jod enthaltendes Jodkalium, welches durch wiederholtes Umkrystallisiren gereinigt ist, et-leidet, mit Ausnahme des schwachen Feuchtwerdens, keine Veränderung an der feuchten Luft; auch in der Auflösung des reinen Salzes in Wasser wird durch Luft keine Zersetzung herworgebracht. Wenn man aber das trockne gepulverte Salz mit Aether benetzt, so nimmt derselbe nach einiger Zeit eine goldgelbe Farbe an und enthält nun Jod in Auflösung.

Ich habe das Salz 4 bis 5 mal mit einer neuen Quantität Aether aufgekocht, wovon er jedesmal eine gelbe Farbe annahm und Jod aufgelöst enthielt. Der mit Aether behandelte. Rückstand war zwar etwas alkalisch geworden, hatte abstidoch nur eine geringe Menge von Jod verloren.

Diese Zersetzung vermittelst Aether findet auch statt mitschwer auflöslichen Jodverbindungen. Wenn man z. B. die feinen goldgelben Blättehen von Jodblei, welche aus einer Auflöaung des präcipitieten Jodbleies in kochendem Wasser durch Ab-

kühlen desselben entstanden sind, in einem Kolben mit Aether digerirt, so nimmt er eine orangegelbe Farbe an und enthält nun Jod in Auflösung, aber kein Blei. Der Versuch kann 5 bis 6 mal mit erwärmtem Aether wiederholt werden, wobei der Aether jedesmal eine orangegelbe Farbe annimmt und jodhaltig wird. Es tritt indessen zuletzt eine Periode ein, wo der Aether kein Jod mehr aufnimmt, sondern weiss und farblos bleibt.

Der Rückstand, auf welchen der Aether nicht weiter einwirkt, ist nicht mehr wie vor der Behandlung goldgelb und glänzend, sondern zeigt sich als mattgelbe Blättchen ohne Glanz. Das kochende Wasser nimmt keine gelbe Farbe mehr davon an und löst auch nur eine kaum wahrnehmbare Spur daraus auf.

Beim Erhitzen an der Luft und bei Behandlung mit Salpetersäure giebt dieser Rückstand sich aber nicht als reines
Bleioxyd zu erkennen, sondern enthält noch eine Quantität Jod,
welche durch Aether durchaus nicht mehr entsernt werden
kann.

Eine solche Zersetzung, wie sie das Jodblei durch Aether erleidet, kann mit Hülfe des Aldehyds nicht hervorgebracht werden.

Wirkung anderer Chlorverbindungen auf Jodkalium.

Ausser dem Salmiak scheint keine der übrigen Chlorverbindungen die Eigenschaft zu haben, das Jodkalium bei der gewöhnlichen Temperatur an der Lust zu zersetzen. Ein Gemenge von Jodkalium mit Chlorbaryum, so wie mit Chlorkalium, der Lust ausgesetzt, hatte wenigstens in einem Zeitraum von 8 Tagen keine Veränderung erlitten; es war bis dahin kein Jod frei geworden.

Aus einem Gemenge von Jodkalium mit Kochsalz wird zwar nach einigen Tagen etwas Jod frei; das Papier, auf welchem das Gemenge gelegen, nimmt eine braune Farbe davon an und wird von der Stärkeauflösung blau. Es scheint aber, dass diese Zersetzung von reinem Kochsalz nicht hervorgebracht werden kann, sondern von fremden Substanzen herrührt, welche das Kochsalz begleiten. Alles in Baiern gewonnene Kochsalz enthält etwas Salmiak, und ein Kochsalz, aus welchem ich den Salmiak durch ein schwaches Glühen sublimirt hatte, äusserte bei der gewöhnlichen Temperatur eine kaum mehr

wahrnehmbare zersetzende Wirkung auf das Jodkalium; dem diess Gemenge, auf einem Porcellanteller der Luft ausgesetzt, erlitt in 8 Tagen keine Veränderung; nur das Papier, auf welchem das Gemenge ausgebreitet war, nahm davon nach einigen Tagen eine hellbraune Farbe an und enthielt schwache Spuren von Jod.

Wenn man indessen ein Gemenge nus Jodkalium und reinem Kochsalz in einer Glasröhre an der Weingeiststamme erbitzt, so wird alterdings etwas Jod in Freiheit gesetzt, wu auch durch Erhitzen eines Gemenges von Jodkalium mit Chlerbaryum der Fall ist.

Der Salmiak scheint demanch die einzige feste Chlorverbindung zu sein, welche unter dem Zutritt feuchter Luft und bei niedriger Temperatur das Jodkalium langanm zu zeraetzen in Stande ist Hierzu kommt noch, dass der Salmiak stets die Lakmustinetur schwach röthet und folglich bis auf einen gewissen Grat wie ein saures Salz einwirken muss, woraus sich ein langsamet Entwickeln des Jods schon für den Fall erklären hesse, wenn in Jodkalium etwas jodsaures Kali enthalten wäre. Aber auch bei völliger Abwesenheit von jodsaurem Kali wird aus dem Jodkaltum durch Salmiak Jodammonium gebildet, welches an der feuchten Luft zersetzt wird; es entwickelt sich namlich Anmoniak und das freigewordene Jod verflüchtigt sich dann auch seinerseits. Die grosse Menge des angewandten Salmiaks befordert das Entwickeln des Jods wahrscheinlich dadurch, dass das auf diese Weise feln vertheilte Jodkalium dem Zutritt der Loft einen grössern Raum aarbietel. Ich habe nicht gefunden, dast die Entwickelung des Jods besser und schneller von Statten geld, wenn man die Menge des Jodkaliums zum Salmiak vermehrt; aus einem Gemenge von 1 Theil Jodkalium und 2 Theilen Salmiak wurde das Jod im Gegentheil langsamer frei, weshalb die oben angegebenen Verhältnisse von 1 Theil Jodkallum zu 8 Theilen Salmiak die besseren zu sein scheinen.

Der Vorzug und die Zweckmässigkeit für die medicinische Praxis, das Jodkalium, mit Salmiak vermengt, als äusserliche Heilmittel anzuwenden, besteht vorzüglich in der Bequemlichkeit der Application und allmähligen Entwickelung der wirkstmen Substanz, nämlich des Jods. So wie das Jod in Freiheit geselzt wird, kann es von dem leidenden Theil absorbirt wer-

den, ohne dass dabei die Gefahr eintritt, durch die Wirkung einer zu grossen Menge Jod auf eine Stelle nachtheilige Folgen herbeizuführen.

Diese allmählige Zersetzung des Jodkaliums hat, wenn man den Vergleich hier aufstellen dürste, einige Analogie mit dem Zersetzen der Seise beim Waschen der Zeuge. Das Natron, der wirksame Theil der Seise, wird nämlich allmählig frei, indem sich doppelt-stearinsaures Natron bildet; wenn das Natron plötzlich und in seiner ganzen Menge von der Stearinsaure abgeschieden würde, so könnte daraus nur ein grosser Nachtheil für die Zeuge hervorgehen.

Schluss.

Aus den angeführten Versuchen ergiebt sich:

- 1) dass das Jodkalium, mit Salmiak vermengt, an der trocknen Luft keine Veränderung erleidet;
- 2) dass ein Gemenge aus Jodkalium und Salmiak an der feuchten Luft in der Art zerlegt wird, dass sich Jodammonium bildet, aus welchem das Jod allmählig in Freiheit gesetzt wird;
- 3) dass der Sauerstoff der Lust hierbei nicht absorbirt wird, sondern dass die erlittene Veränderung nur einer Zersetzung des allmählig absorbirten Wassers zuzuschreiben ist;
- 4) dass das trockne Jodkalium, so wie das blättrige Jodblei, durch Aether zum Theil zersetzt werden, indem dieser aus denselben Jod aufnimmt;
- 5) dass ausser dem Salmiak keiner der übrigen Chlorverbindungen die Eigenschaft zukommt, das Jodkalium bei der gewöhnlichen Temperatur unter dem Zutritt der feuchten Luft zu zersetzen, wohl aber bei einer höhern Temperatur;
- 6) endlich, dass es für die medicinische Praxis Vortheile gewährt, das Jodkalium, mit Salmiak vermengt, zum äusserlichen Gebrauch anzuwenden, wenn man dabei die Absicht hat, das Jod allmählig und in kleinen Quantitäten zu entwickeln, indem das Freiwerden des Jods aus dem nämlichen Gemenge über 4 Monate hinaus von Statten geht.

142 Mark, Ausdehnung der Körper beim Erstarren.

Versuche deshalb anzustellen. Diese fielen auch, wie er nit ver Kurzem zu berichten die Güte hatte, für die Frage bejahend aus. Er befand sich im August 1838 auf dem Aetat. Am Fusse des Kegels, nicht weit vom Krater, kam ein Stron flüssiger Lava hervor, roth-, fast weissglübend, die mit zähen Flusse in einer Art von Canal, den das umliegende Gestelbildete, sich fortbewegte. Hr. Dr. Abieh wälzte nun mit solnem Begleiter grosse dichte Lavakugeln, die, den Bomben ähndlich, sich nicht weit davon befanden, herbei und liess sie solleiner Höhe von 4-6 Fuss auf die fliessende Lava herabfallen Sie schienen jedoch auf der flüssigen Oberfläche kaum eine Eindruck hervorzubringen und wurden schummend fortgetragen.

Bei den Salzen sind die Erstarrungs - Erscheinungen sehr mannigfaltig, und sie zeigen sich, wenn dieselben entweder auf wässrigen Auflösungen in den festen Zustand übergehen (worüber ich schon früher Beobachtungen mitgetheilt), oder wem sie nach dem wässrigen oder feuerigen Flusse erkatten. Das Auftreiben, Ausdehnen, Auswachsen und Aussprühen rühf dann entweder von einer neuen Anordnung ihrer Theile, vot krystallinischer Umbildung, von einer chemischen Aenderung oder auch vom Entweichen gasiger und wässriger Ausscheidungen ber. Bei vielen lässt sich auch in den verschiedene Epochen ihres Erkaltens eine verschiedene Färbung wahrnebmen. In der Regel kann man die Beobachtungen leicht und einfach mit einem Platintiegel oder einem Platinföffel und eine Spirituslampe anstellen. Am auffallendsten verhält sich unstreitig das essigsaure Natron und dann das schwefelsaure Kupferoxydkali, worüber ich schon vor längerer Zeit gehandelt. Kinige Nachträge mit verschiedenen anderen Salzen mögen hie ihre Stelle finden.

Essigsaures Kali verhält sich dem Natronsalze analog, des gleich viel weniger krystallinisch ist als dieses. Im Löftigeschmolzen, wächst es beim Erkalten in hohen Krystallen and am schönsten, wonn noch nicht die ganze Masse sich im Flustbefindet und noch einzelne Salztheilehen darin herumschwinden. Auch hineingeworfene Krystallfragmente befördern der Herauslaufen und Auswachsen. Dieselbe Masse kann öfter gebraucht werden, doch zeigt sich die Erscheinung immer weiten.

Marx, Ausdehnung der Körper beim Erstarren. 148

niger vollständig, wahrscheinlich, weil sich eine Zersetzung des Salzes einleitet. Auffallend ist es, wie rasch sich die ficialise Masse im Momente nach dem Erkalten von den Wänden des Lössels losmacht, zusammenzicht und in der Mitte erhaben steht. Es scheint, als ob plötzlich die Adhäsion des Flüssigen zum Metaile aufhöre und eine starke Concentration nach dem Innern erfolge. Liegt hierin vielleicht der Grund des nachherigen Auswachsens? Wenn dem Salze auch nur eine Spur Wachs beim Schmelzen zugesetzt wird, so erstarrt es mit vertiefter Obersläche, hängt an den Wänden sest an und zeigt ein ruhiges Krystaligefüge ohne alles Auswachsen. Die übrigen essigsauren Salze (Kalk, Baryt, Zink, Quecksilber) bieten beim Schmelzen nichts Auffallendes dar. Nur das essigsaure Blei hat das Besondere, dass es, geschmolzen, auch lange nach dem Erkalten noch flüssig bleibt und erst alimählig zu einer strabligen Masse erstarrt.

Weinsteinsaures Kali-Natron schmilzt leicht und bleibt, sowohl im Löffel als auch ausgegossen, noch lange flüssig. Sogar in kaltes Wasser geschüttet, erhält es sich, während es sich auflöst, noch weich und teigig. Das erkaltete weiche Salz ist so zähe, dass, wenn ein Faden davon mit dem Finger abgezogen wird, er, so wie er wieder vom Finger abgelöst ist, sich fast ganz in die übrige Masse zurückzieht. Erst nach 4 – 8 Stunden (je nach der Dauer der vorangegangenen Schmelzung) fängt es an, an der Oberstäche krystallinisch zu werden, in stark vertiesten schönen Sternsiguren.

Schwefelsaures Natron zeigt, in den verschiedenen Epochen seines Schmelzens erkaltet, verschiedene Erscheinungen, wobei wahrscheinlich die noch wasserhaltigen Theile in den wasserfreien krystallinisch heraustreten. Wird die geschmolzene Masse auf eine kalte Unterlage ausgegossen, so zieht sie sich heftig zusammen und springt davon-ab.

Schwefelsaures Thonerde - Kali schmilzt leicht, bleibt beim nachherigen Erkalten noch lange flüssig und erstarrt erst allmählig zu einer krystallinischen Masse. Beinahe eben so verhalten sich: Zinnchlorür, phosphorsaures Natron, arsenik-saures Natron, welche noch lange nach dem Erkalten flüssig, dann sirupartig bleiben und erst nach einiger Zeit zu einer seidenglänzenden strahligen Masse erstarren.

XXVI.

Ueber die Darstellung des Goldpurpurs.

Von

C. F. CAPAUN.

Die Darstellung des Goldpurpurs ist ein Gegenstand, der von vielen Chemikern besprochen ist; alle kommen darin überein, dass eine richtige Verdünnung sowohl der Gold -, als auch der Zinnauflösung, so wie das richtige Verhältniss des angewandten Zinnauflösung des Präparates bedingt. Dass diese Schönheit aber weniger in der Zusatze bediene möglichst der der geschmolzenen Glasslüsse bedeinem möglichst geringen Zusatze eine möglichst intensive Putpurfarbe zeigen, habe ich bei meiner öfteren Darstellung desselben erfahren, und diese Erfahrungen hier mitzutheilen, in der Zweck dieser Zeiten.

Unter den zur Darstellung angewandten Vorschriften ist grösstentheils die von Buisson und später die von Fuchs befolgt. Letztere hat durch Anwendung des Zinnsesquioxydes wie er es durch Versetzen einer Zinnchlorurauflösung mit einer Eisenchloridiösung sich darstellt, den sichersten Weg eingeschlagen, ein stets schönes Präparat zu erhalten. Nach Buisson's Vorschrift dagegen verfährt man weniger sicher, de dem Auge allein es überlassen ist, zu entscheiden, ob dat Präparat die verlangte Farbe erhalten hat, oder nicht; denn einestheils täuscht das Ange sich sehr leicht sowohl durch die verschiedenen Farbennüanden, welche der Niederschlag nach und nach erhalten muss, als auch durch das nicht immer in derselben Richtung und mit derselben Intensität auffallende Licht, anderntheils aber giebt gerade der Purpur, welcher all Niederschlag am schönsten erschien, den Glasstüssen oft die geringste und schlechteste Färbung; ausserdem aber ist die Ausbeute dieses theuern Präparates nach dieser Vorschrift setil gering.

Nach Buisson's Vorschrift löste ich 70 Gran Gold is so viel Königswasser auf, dass nach längerem warmen Digeriren noch etwas Gold unaufgelöst geblieben war, und verdünnte

eiese Goldauflösung dann mit vier Pfunden destillirten Wassers. Bleichzeitig löste ich 10 Gran Zinn in Salzsäure und 20 Gran Königswasser auf, und nachdem auch diese Auflösungen mit was Wasser verdünnt waren, setzte ich die Zinnchloridlösung af einmal der Goldlösung zu und tröpfelte von der Zinnchlorur-Saung dann langsam hinein, bis meines Erachtens der Niederschlag ine schöne Purpurfarbe erlangt hatte, wozu fast alles Zinneblorur verbraucht wurde. Der Niederschlag wurde von der Flüssigkeit etrenot, ausgesüsst und getrocknet; er betrug nur 62 Gran. Die von demselben abfiltrirte Flüssigkeit zeigte noch durch Zinnmlorur einen Goldgehalt; allein es setzte eich selbst nach 14giger Rube kaum eine Spur eines Niederschlages ab, obdeich ein abermaliger Zusatz von Zinnsalzen geschehen war; ne Flüssigkeit behielt eine purpurrothe Farbe. Der erhaltene Purpur löste sich, so lange er feucht war, in Ammoniak auf, ketrocknet aber nicht mehr; Glassiüsse wurden kaum röthlich. pefärbt. Als ich später den Versuch machte, vier Gran Zinn Balzsäure und acht Gran in Königswasser zu lösen, die Lölangen dann zu mischen und sie einer Auflösung von sieben Gran Gold, die mit destillirtem Wasser in dem angegebenen Verhältnisse verdünnt war, zuzusetzen, erhielt ich sogleich eien Niederschlag, welcher eine sohöne Purpurfarbe zeigte, such nach dem Trocknen in Ammoniak auflöslich war und Plasflüsse schön färbte; er betrug 111/2 Gran, die Flüssigkeit seigte kein Gold mehr und war ganz farblos.

Ein weit besseres Resultat gab mir die Fuch s'sche Me-

192 Gran Gold wurden in Königswasser aufgelöst und die Auflösung mit 9 Pfd. destillirtem Wasser verdünnt. Gleichzeitig machte ich eine Zinnehlorürauflösung und versetzte mit dieter eine verdünnte Auflösung von Eisenehlorid so lange, bis die braune Farbe der letztern ganz verschwunden und dafür ine grünliche Färbung eingetreten war. Das so entstandene Zinnsesquioxyd verwandte ich nach Fuchs's Angabe, ohne das Eisen zu trennen, sofort zum Niederschlagen des Goldes. Diachdem ich mich zuvor von der Schönheit des Niederschlages in einem Reagensgläschen überzeugt hatte, setzte ich in inem dünnen Strahle und unter Umrühren dasselbe der Goldlö-

154 Capaun, üb. die Darstellung des Goldpurpurs.

sang za und liess den Niederschlag absetzen, worauf et zitange ausgesüsst worde, bis die Flüssigkeit keine Spur von Eisen, welche bei der Anwendung des Purpurs zu Glassiusset diesen eine Missfarbe ertheilen würde, mehr enthielt. Der getrocknete Niederschlag hatte keineswegs seine Farbe behalten sondern er war fast dunkelbraun geworden; seine Lösung if Aetzammoniak aber war schön purpurroth und nach den Aussagen der Glassabienten war er sehr ausgiebig bei Glassiussen. Von der angewandten Menge Gold hatte ich 10 Drachmen Purpur erhalten.

Bei einer zweiten Darstellung nach derselben Methodi versuchte ich mit einem kleinen Theile des angewandten Gold des, die Auflösungen noch mit dem vierten Theile Wasser meh zu verdünnen; allein es traten mir hier die Etschelnungen en welche Berzelius in seinem Lehrbuche ausführlich beschreit Die purpurroth gefärbte Flüssigkeit setzte sich selbst nach seht langer Zeit nicht ab, bis Ich dieselbe endlich zum Sieden er hitzle, worauf plötzlich sich aller Purpur in rothbraunen Flok ken ausschied. Diese aber fösten sich nicht in Ammoniak auf und färbten auch Glasslüsse nicht bedeutend. Dagegen aber erbielt ich wiederum ein zwar rothbraun aussehendes, aber bei der Anwendung sehr brauchbares Präparat, da ich die Verdünnung des Goldehlerides mit lauwarmem Wasser vornahm. und deshalb ist sehr anzuempfehlen, in solchen Fällen, we die Verdünnung durch Versehen so weit geschehen sein sellte, dass kein Niederschlag, sondern nur eine Färbung der Flüssigkeit erfolgt, die Goldlösung vor dem Zusatze des Zinnsesquioxydes auf 30-35° zu erwärmen, da in diesem Falls die Abscheidung des Purputs leichter von Statten gehen wird.

Andere Vorsebriften zu Goldpurpur habe ich noch nicht Get legenheit gehabt zu befolgen. Die Erfahrung hat indessen hin-länglich gelehrt, dass sie zum Theil weit weniger brauchbart Präparate, als die so eben besproebenen, liefern. Nach meines Erfahrungen aber halte ich das Fuchs'sche Präparat für dat beste und rathe an, die Bereitung folgendermanssen vorzumehmen:

Eine Lösung von Eisenchlorid, den Liq. ferri muriation owydati der prouss. Pharmac., verdünne man mit 3 Theiler Wasser und setze derselben eine Zinnehlorürauflösung . die nur

Theil Zinnchlorur in 6 Th. destillirtem Wasser mittelst einiger Tropfen Salzsäure bereitet ist, so lange zu, bis die Mistehung eine grünliche Farbe erhalten hat. Diese Mischung wordunge man noch mit 6 Th. destillirtem Wasser und halte mle zur Anwendung bereit. Wollte man die beiden Lösungen gleich mit der ganzen Menge Wasser verdünnen, so würde der Uebergang der braunen Farbe in die grünliche nicht so genau wahrzunehmen sein. Mittlerweile übergiesse man die zur Verarbeitung bestimmte Menge Gold mit reiner Salzsäure, erhitze zum Sieden und setze nach und nach in kleinen Portionen reine Salpetersäure zu, bis alles Gold aufgelöst ist; ein Ueberschuss an Saure, besonders an Salpetersaure, ist aber zu vermei--den. Diese Auflösung versetze man mit 860 Theilen des angewandten Goldes mit destillirtem Wasser und giesse unter Umrühren von der Eisen-, Zinnauflösung zu, so lange ein Niederschlag erfolgt. Der Niederschlag wird eine schöne Purpurfarbe haben, getrocknet mehr braun aussehen, aber in Ammowink und Glasslüssen mit intensiver Purpursarbe löslich sein.

XXVII.

Analyse des Porphyrs von Kreuznach im Nahethale.

Von

EDUARD SCHWEIZER.

(Vom Verf. mitgetheilt.)

Die Grundmasse des Porphyrs dieser Gegend wird durchgängig von dichtem Feldspathe gebildet, der sich durch seine
grosse Festigkeit auszeichnet, oft hornsteinähnlich wird und am
Stahle Funken glebt. Diese Grundmasse schliesst eine Menge
meist kleiner Krystalle von prismatischem Feldspath und von
derchsichtigem grauem Quarze ein: bisweilen tritt auch etwas
tombackbrauner Talkglimmer auf. Die vorherrschend rothe Farbe
des Gesteines geht durch verschiedene Nüancen in graue und
brause Farben über.

Um durch die Analyse ein einigermaassen bestimmtes Resultat zu erhalten, wurde ein ungefähr ein Pfund schweres Stück von der Gebirgsart zu einem gleichmässigen feinen Pulver zorrieben und hiervon die gehörige Quantität zur Analyse genommen. Die Substanz wurde bei einer ersten Analyse vermittelst vollkommen chlorfreien kohlensauren Natrons, bei eine zweiten, zur Bestimmung der Alkalien, durch Flussspathsäun aufgeschlossen. Der Porphyr enthält, diesen Analysen zufolge in 100 Theilen:

Kieselerde	70,50
Thonerde	13,50
Risenoxyd	5,50
Kalkerde	0,25
Talkerde	0,40
Kali	5,50
Natron	3,55
Chior	0,10
Wasser	0,77
	100,07.

Um zu erfahren, in welchem Zustande das Chlor im Porphyr enthalten sei, wurde eine bedeutende Menge des letztere
in fein pulverisitem Zustande mit destillirtem Wasser längert
Zeit gekocht. Nachdem sich durch längeres Stehenlassen das
Steinpulver grösstentheils abgesetzt hatte, wurde die Flüssigkeit davon getrennt und zur Trockniss verdampft. Den Rückstand behandelte man hierauf mit wenig Wasser, filtrirte, und
erhielt sodann eine vollkommen klare Lösung, in welcher Chlor,
Kalkerde, Talkerde, Kali und Natron nachgewiesen werdet
konnten.

In 0,100 Grm. des Bückstandes dieser Lösung wurden gefunden:

Chlorkalium und Chlornatrium	0,060
Chlorcalcium	0,020
Chlormagnium	0.012.

Dieser Versuch wurde mehrere Male mit der grösste Vorsicht wiederholt, und immer erhielt man in dem klare Auszuge deutliche Reactionen auf die angeführten Substanzen.

Nach der Ansicht und den Untersuchungen Burke hardt's *) ist der Porphyr an der Nahe und in der Pfall

^{*)} Nöggerath's Rheinland-Westphalen, Bd. IV. S. 187.

n mehreren Pancten weist er nach, dass beide Gebirgsarten deichzeitig gebildet wurden: hingegen lässt er es unentschieen, "ob die Hauptgruppe bei Kreuznach stockförmige Massen dem älteren Sandsteine bilde und also gleichzeitig mit ihm, der ob sie jünger und durch vulcanische Kräfte emporgeboben sei."

Nimmt man Ersteres an, so liesse sich, nach Burkhardt, iss Auftreten von Soolquellen im Porphyr vielleicht einfach daturch erklären, dass das ältere Sandsteingebirge eine sehr tief egende Uebergungs-, Gips- und Steinsalzformation decke, woton sich ein ähnliches Beispiel bei Bex in der Schweiz vorfindet.— Ist hingegen die Bildung des Porphyrs vulcauischer Natur, so rhalten, nach Burkhardt's Vermuthung, die Soolen ihre Jahrung vom Salzthon, der gaugartige Klüfte ausfüllt.

Berücksichtigt man die wesentlichen Verschiedenheiten, die sese Quellen in qualitativer und quantitativer Beziehung von den ewöhnlichen Soolen zeigen, unter denen hauptsächlich hervorabeben ist, dass sie keine Spuren von schwefelsauren Salzen sthalten, so fühlt man sich eher geneigt, der letzteren Annahme eizupflichten.

Im Vorhergehenden wurde gezeigt, dass durch Wasser aus Besem Porphyr die sämmtlichen Chlormetalle ausgezogen werden connen, die die aus ihm entspringenden Salzquellen selbst entfalten. Da diess unter dem gewöhnlichen Luftdrucke gescheden kann, so sind die Chlormetalle in dem Porphyr als solche enthalten. Die ausserordentliche Dichtigkeit des Gesteines spricht regen die Apuahme, dass die Chlormetalle im aufgelösten Zutande von der Soole selbst in den Porphyr eingesickert seien. Wenn ein solches Einsickern auch stattfindet, so glaube ich. nnn es jedenfalls nur bis zu einer geringen Entfernung von wassercanalen geschehen; der Ort aber, woher der Porbyr ist, der zu den obigen Untersuchungen gedient hatte, ist Semlich weit entfernt von den Quellen. — Ferner verliert der Corphyr bei 100° im Wasserbade nichts an Gewicht, der geinge Wassergehalt desselben kann also nicht von eingesickerem Wasser berrühren, sondern von kleinen Quantitäten wasbrhaltiger Mineralien.

Es ist daher wahrscheinlich, dass die Chlormetalie ur-

sprünglich in dem Porphyr enthalten sind und dass des seine zustiessende Wasser dieselben, so wie die übrigen Bestandtheile, die die Quellen enthalten, unter Mitwirkung von Wärme, eines hohen Druckes und von Kohlensäure aus den Gesteine selbst auszieht. Daneben lassen sich immer noch grüsere oder geringere Anhäufungen von Salzmassen annehme, die zur Ernährung der Quellen beitragen.

XXVIII.

Ueber das Terpentinöl.

Von

DEVILLE.

(Ann. de Chim. et de Phys. Sept. 1840. p. 37.)
(Schluss der S. 105 abgebrochenen Abhandlung.)

Colophen.

Dieser Körper ist, so wie das Tereben, das Product der Einwirkung der Schwefelsäure auf Terpentinöl. Wenn man die beiden letzten Körper langsam mengt, so entwickelt sich wie ich bereits erwähnt habe, schweflige Säure und Tereben.

Wenn die Bildung des letztern aufhört und man beim Erhitzen bis zu 200° keines mehr erhält, so verstärkt man das Feuer unter der Retorte und bringt das in derselben enthaltene klebrige Product bis zu einem sehr lebhaften Sieden. Es geht de klebriges hellgelbes Oel in grosser Menge über, welches mehrere Male allein und zum letzten Male über der Legirung von Kalium und Antimon destillirt wird und das Colophen ausmacht. Man darf die letztere Operation nur dann ausführen, wenn mat sicher überzeugt ist, dass das Product nur noch durch Schwefel verunreinigt ist, den es hartnäckig zurückhält und den die Destillationen ihm nicht entziehen können. Wenn dagegen des Colophen irgend eine dem Colophon analoge oxydirte Verbisdung enthielte, so würde letztere mit der Legirung einen kohlenstoffhaltigeren Stoff, als das Colophen ist, geben, welcher die Reinheit desselben beeinträchtigen und seine Zusammensetzung ändern würde.

In diesem Zustande ist das Colophen farblos, wenn man

struchtet, indem man das durch dasselbe gehende Licht in's e dringen lüsst. Hält man aber die Flasche etwas boch vermindert man, indem man hinter dieselbe einen dunkelligen Körper bringt, die Menge des durch dasselbe gehen-Lichtes, so bemerkt man, dass das Colophen eine Art von proismus besitzt und dass die zweite Farbe Dunkelindigblau das man schr deutlich machen kann, wenn man der Flasche angemessene Lage gegen das Auge gicht. Dieser Dichrous findet sich fast in allen Verbindungen des Colophens wie-😘 nur wenn diese Verbindung eine eigenthümliche Farbe uzt, z. B. die gelbe, so wird die blaue Farbe durch diese Andert und geht in die grüne über, aber der Dichroismus ist per bemerkbar. Eine Auflösung von feinem Colophon in Aczeigt eine zweite, sehr reine grüne Farbe, zogleich mit gelben Farbe, die man an ihm kennt.

Die Dichtigkeit des Colophens bei 9° beträgt 0,940, bei 0,9394. Es ist mit dem Terpentinöl isomerisch und seine mmensetzung wird durch folgende Analysen bestimmt:

Gef.

J. 1. 11. New. Subst. 198,5 194,5 H = 11,52 11,67 H_{32} = 11,5 $206,0 \ 204,5 \ C = 88,38 \ 88,48 \ C_{20} = 88,5$

634,0 622,0 + 0,10 - 0,15 Hensäure

100,00 100,00 100.0.

Sein Siedepunct ist fest 310 oder 315°. Ich auchte die migkeit seines Dampfes auf und erhielt 11,13. Diese Zahl deich 13 von 4,763, der Dichtigkeit des Dampfes von Ternöl. Ich kann aber für die Operation nicht stehen, zuerst an der starken Färbung des in den Ballon gebrachten Coas, wegen der schwierigen Behandlung, die es darbietet, en des Siedens des Oeles, sodann wegen der Unmöglich-🔭 mit gewöhnlichen Thermometern mit einiger Genauigkelt peraturen zu erhalten, die zwischen 850 und 360° liegen, be ich anzuwenden genöthigt war. Ks ist dagegen wahrmatich, dass die beobachtete Zahl viel zu hoch ist und sich einem angemessen angestellten Versuche bis auf 9,526 oder führ das Doppelte von der Dichtigkeit des Dampfes des pentinöles vermindern würde. Man würde alsdann als Atom Colophens C40 He4 oder 4 Vol. Dampf erhalten, was die

Verhältnisse, welche zwischen dem Colophon und Colophen bestehen, bestätigen würde.

Nachdem jetzt die Zusammensetzung des Colophens gehörig festgestellt ist, können wir uns von der Operation Becherschaft geben, welche das Tereben und das Colophen erzend hat. Beim Zusammentreffen der Säure und des Geles bildet sich schwefelsaures Camphen und, analog mit dem, was mit de Chlorwasserstoffsäure vorgeht, ein schwefelsaures Tereben oder wenigstens Tereben. Es scheint, dass das letztere schwefelsaure Salz in diesem Zustande der Verbindung nicht bleiber oder wenigstens sich nicht bilden kann, weil, sobald das Gemenge von Säure und Terpentinol erfolgt, letzteres überdesile lirt und sich zugleich schweflige Säure entwickelt. Das schwe felsaure Tereben wird daher zerstört und nach der Trennung der Bestandtheile, der Schwefelsaure und des Terebens, tritt die Veränderung einer gewissen Menge desselben durch eine ent sprecbende Portion Schwefelsäure ein, welche als Product schweflige Säure, Schwefel, Wasser und eifdlich Kohle ode einen weit kohlenstoffhaltigern Körper als das Tereben ist, gieht Dieses kohlenstoffhaltige Product oder diese Kohle findet sic in den Rückständen der Bereitung in beträchtlicher Menge Die zersetzte Portion des Terebens destillirt über und die sammelt man. Man erhålt bei dieser Operation weniger davo als vom Colophea.

Das schweselsaure Camphen wird ebenfalls mater denselbe Umständen zerstört, wobei es dieselben Producte giebt, nur das man nicht, wie man erwarten sollte, Camphen erhält, sonder einen mit ihm isomerischen Körper, welcher von einer Mole cülärveränderung, die derselbe erleidet, herrührt, gerade wies der Fall bei der Destillation des künstlichen Camphers übe Kalk ist, wobei man eine Flüssigkeit, die keine Rotation her erhält, und welche kein Camphen ist.

Das Colophen hat einen eigenthümlichen Geruch, welch

^{*)} Ich glaube, dass das schwefelsaure Tereben nicht existiff sondern dass das durch eine Reaction des Oeles gebildete Tereben zum Theil zerstört wird, wie ich eben erwähnt habe, und dass de Uebrige, ohne sich zu verändern, überdestillirt.

hr an den des Kürpers erinnert, von dem ich gesprochen be. Sein Rotationsvermögen ist gleich Null.

Ausserdem bildet sich das Colophen in einem sehr merkürdigen Falle. Wenn man Colophon bei freiem Feuer und was lebhaft destillirt, so erhält man Wasser, einen kohligen ückstand und endlich eine grusse Menge Colophen, und zwar ach der Formel:

 $4(C_{40}H_{64}O_{4}) = C_{20} + 7(C_{20}H_{32}) + 16(H_{2}O);$ der, indem man das Atom des Colophens durch $C_{40}H_{64}$ darstellt, $8(C_{40}H_{64}O_{4}) = C_{40} + 7(C_{40}H_{64}) + 32(H_{2}O).$

Das auf diese Weise erhaltene Colophen ist immer etwas elb gefärbt und enthält, selbst nach mehreren Destillationen, nverändertes Colophon. Dessenungenehtet kann man leicht einen Dichroismus bemerken, und man macht ihn eben so deutch wie bei dem nach dem andern Verfabren erhaltenen Cophen, indem man das erstere über der Kaliumlegirung defillirt, wodurch sogleich das Colophon zerstört und dem Cophen die Farbe entzogen wird. Bei dieser Wirkung bewirkt Legirung zugleich die Bildung eines Kohlenwasserstoffes, welcher kohlenstoffhaltiger als das Colophon ist und den man icht davon abscheiden kann. Bei der Destillation des Colophons über Kaliumlegirung erhält man eine Entwickelung von Vasserstoffgas, Colophon und einen noch kohlenstoffhaltigern Körper als dasselbe ist, welcher die Zusammensetzung desselten auf eine sehr merkliche Weise verändert.

Bei allen Destillationen des Colophons bildet sich immer ugleich mit dem Colophon ein Körper von derselben Zusamtensetzung. Da er mit Colophon und empyreumatischen Protucten gemengt ist, so weichen die Resultate seiner Anatyse auf eine merkliche Weise von den theoretischen Zahlen
b. Dieser in geringerer Menge als das Colophen vorhandene
körper ist, wie das Terpentinöl, flüssig und hat keine Rotaton oder eine geringe nach rechts, die er der Auweschheit
des Colophons *) verdankt. Diess könnte auf den Gedanken

^{*)} Das von mir angewandte Colophon hat eine Rotation von + 5° ach rechts durch 800 Mm. und in einer ätherischen Auflösung, deten Dichtigkeit bei 21° 0,7686 betrug und in der sich 0,1946 Colophon befanden, was letzterem ein Rotationsvermögen von +0,10664 in Bezug auf den rothen Strahl giebt.

bringen, dass es Tereben wäre. Nun hat aber bekanntlich Unverdorben zwei saure Harze in dem Colophen gefunden die Pinin- und Sylvinsäure. Die eine derselben würde dahe des Resultat der Oxydation des Camphens sein und bei de Destillation Colophen geben, wie das sehwefelsaure Camphens die andere würde das Oxyd des Terebens sein, welches sie bei der Oxydation des Camphens und in Folge einer Moleck lärveränderung desselben gebildet hätte, wie wir es bereits kanderen Fällen gesehen haben \$\frac{1}{2}\$.

Alsdann würde bei der Destillation des Colophons das Oxyldes Terebens den bereits erwähnten flüssigen Körper geber welcher keine Rotation bat.

Chlorwasserstoff-Colophen.

Das Colophen absorbirt Chlorwasserstoffsäure unter Katwickelung von Wärme. Aber die Kreide, welche man anwerdet, um die Säure zurückzuhalten, die das auf diese Weise gebildete Chlorwasserstoff-Colophen auflöst, reicht auch hin, undie mit dem Colophen verbundene Chlorwasserstoffsäure zu en ziehen, so dass die Analyse in dem Producte nur unbedeutend Mengen von Chlor, d. h. 3 oder 4 Hunderttheile **) giebt. De robe Chlorwasserstoff-Colophen hat eine sehr schöne blaue Farb

Chlorcolophen.

Bei der Reaction des Chlors auf das Colophen wird erste res von demselben unter Erhitzung absorbirt und das letzter wandelt sich ohne Gasentwickelung in ein Harz um, welche viele Achnlichkeit mit dem Colophon hat. Dieser Körper scheit nach der Formel C₄₀ U₆₄ Cl₈ zusammengesetzt zu sein, indesen weichen die gefundenen Zahlen zu sehr von der Berechnung ab, um angeführt zu werden. Er würde dann dem Colophon, welches C₄₀ H₆₄ O₄ ist, analog sein. Er löst sich is absolutem Atkohol auf und krystallisirt an einem kühlen Orte kleinen gelblichen, strahligen Krystallen, welche ihre Gesta verlieren und sich abrunden, wenn die umgebende Temperate

^{*)} Ich will hier noch erinnern, dass ich bei diesem allen, wilden nas, Soubeiran und Capitaine, die Identifät des Camphet und des Terpentinüles annehme.

^{**)} Die Verbindung C_{40} Cl_{64} würde 6 Hunderithelle davon en halten.

t. Sammelt man diese Krystalle und analysist sie, so findet eine Zusammensetzung, welche sich der Formel C₄₀H₆₄Cl₈ ert, während die Masse des rohen Chlorcolophens, so wie sie erhält, nach der Behandlung mit Chlor, mehr von die-Gase enthält.

Wenn man das zuvor in Folge der Absorption von Chlor in Colophen erhaltene Harz erhitzt und einen Strom dieses ist durch die geschmolzene Substanz gehen lässt, so enttelt sich eine bedeutende Menge Chlorwasserstoffgas, und Farbe des Productes dieser Operation ist hellgelb. In die-Zustande enthält es viel mehr Chlor und lässt sich welt er durch die Formel C₂₀ H₂₄ Cl₈ oder C₄₀ H₄₉ Cl₁₆ darten, obgleich Alkohol noch eine grosse Menge von Kryten daraus auszicht, deren Zusammensetzung, wie ich begesagt habe, C₄₀ H₆₄ Cl₈ ist. Die Producte der Zerseztelser Körper in der Hitze scheinen dieselben zu sein die des Chlorcamphens und des Chlorterebens, nämlich die, Chlorwasserstoffgas, Colophen und Chlorwasserstoff-Co-en.

Wir haben bisher immer gesehen, dass jede Reaction des pentinöles einen neuen, mit diesem Oele isomerischen Kör-erzeugt, welcher aber irgend einen chemischen oder phy-dischen Charakter besitzt, durch den die Verschiedenheit der ben Substanzen festgestellt wird.

Rine der merkwürdigsten Thatsachen dieser Art ist der Vern, durch den Soubeiran und Capitaine gezeigt haben,
das Terpentinöl und der von Oppermann bei der Deation des künstlichen Camphers über Kalk entdeckte Körper,
ohl sie alle physikalischen und chemischen Charaktere gen haben, doch nicht identisch sind und sich durch ihr Ronsvermögen unterscheiden.

Diese Betrachtungen leiteten mieb durch Analogie auf den luss, dass, wenn eine aus dem Terpentinöl entstehende, mit ihm merische Substanz und das Terpentinöl seibst eine Verbingegangen sind und man sie dadurch abscheiden will, man sie aus dieser Verbindung entwickelt, man dieselben ihrem Moleculärzustande modificirt und sie in andere, mit ersteren isomerische Körper umwandelt.

Man mag daher künstlichen Campher, Bromwasserstoff-

Camphen u. s. w. mit Kalk behandeln, so hat man den von Oppermann erhaltenen Körper. Man mag nun eben me Chlorwasserstoff – und Bromwasserstoff – Tereben u. s. w. behandeln, so hat man einen neuen Körper, das Terebilen. Mag man eben so die Verbindungen des Colophens behandeln, so hat man Colophilen.

Die physikalischen und chemischen Charaktere, welche man bisher anwandte, um die Körper unter einander zu unterscheiden, können uns in diesem Falle fehlen, ohne dass wir jedoch der Analogie nicht gehorchen müssten. Ich wüsste daher keinen Unterschied zwischen dem Tereben und dem Terebilen aufzustellen, wenn sie sich nicht etwas durch die Dichtigkeit im flüssigen Zustande unterscheiden, und ich glaube nicht, dass man diese beiden Körper als identisch betrachten darf, obwohl kein verschiedener, entweder der Physik oder der Chemie entlehnter Charakter einen Beweis gegen diese Identität abgeben kann.

Soubeiran und Capitaine haben die Endung ilen angenommen, um den bei der Destillation des flüssigen Camphers oder des Chlorwasserstoff-Terebens über Kalk erhaltenen Körper zu bezeichnen. Ich schlage vor, diese Endung für alle diese Körper der zweiten Bildung anzunehmen und daher den von Oppermann entdeckten Körper Camphilen und den bei der Behandlung des Chlorwasserstoff-Colophens mit Kalk erhaltenen Colophilen zu nennen.

Camphilen.

Seine Eigenschaften sind schon untersucht worden. Ich habe zu dem bereits Bekannten etwas hinzuzusetzen, dass nämlich das Jodwasserstoff-Camphilen flüssig ist, dem entgegen, was man hätte vermuthen sollen. Das Brom macht es fest, wahrscheinlich unter Bildung von Bromcamphilen. Ich will ausserdem erwähnen, dass die Verfahrungsarten, welche gewöhnlich zur Bereitung des Camphilens angewandt werden, es immer mit Colophen verunreinigt geben, besonders wenn man die Kaliumlegirung zu seiner Reinigung gebrauchte. Besonders die bei der Destillation zuletzt übergehenden Portionen enthalten Colophen. Sie nehmen endlich ganz die klebrige Consistenz an.

Terebilen.

Ich erhielt diesen Körper durch Zersetzung von Jodwas-

serstoff-Tereben durch Kali in der Wärme und durch Reinigen des Productes durch eine Destillation über der Kaliumlegirung. Das Terebilen hält hartnäckig die letzten Spuren von Jod zurück, welche ihm blos durch diese Behandlung entzogen werden können. Seine Dichtigkeit bei 21° beträgt 0,843, d. h. sie ist etwas geringer als die des Terpentinöles. Es hat dieselbe Zusammensetzung und dieselbe Dichtigkeit des Dampfes wie letzteres.

			Ber.
Angewandte Substanz	212,5	H = 11,60	H = 11,5
Wasser	222	C = 88,42	C = 88,5
Kohlensäure	679	_ 0,02	
		100.00	100.0.

Dichtigkeit des Dampses = 4,767. Durch Rechnung sindet man 4,763.

Laftdruck	769 Mm.
Temperatur der Wage	21°
Temperatur des Bades (heobachtet)	197°
Gewichtsüberschuss	712 Mgr.
Rauminhalt des Ballons	287 Cubikcent.
zurückgebliebene Luft	Sparen
Gewicht des Litre	6,1906
Dichtigkeit des Dampfes	4,767.

Soubeiran und Capitaine fanden dieselbe Zusammensetzung und dieselbe Dichtigkeit des Dampfes bei dem aus Chlorwasserstoff-Tereben erhaltenen Terebilen.

Colophilen.

Ich erhielt diesen Körper durch Destillation von nicht gereinigtem Chlorwasserstoff-Colophen über Baryt. Dieses Product schien mir keinen Dichroismus zu besitzen.

Schluss.

Das Terpentinöl zeigte mir bei allen diesen Reactionen nur zwei Arten von Resultaten:

- 1) Körper, welche mit ihm und seinen Verbindungen mit den Säuren isomerisch sind;
- 2) Körper, welche in der Verbindung durch die Anwesenheit eines Haloïdkörpers modificirtes Terpentinöl darstellen.

Dieser Haloïdkörper ist Atom für Atom einem einfachen Bruche des in dem Oele enthaltenen Wasserstoffes substituirt.

- I. Die mit dem Terpentinöl isomerischen und direct eder nicht durch dasselbe erzeugten Körper machen bis jetzt drei Ordaungen aus:
- 1) das Camphen oder das Oel selbst, nach der Hypothese, dass beide gleich sind;
- 2) das Tereben und Sulfen, Producte einer einfachen Reaction des Camphens;
- 3) das Camphilen, Terebilen und Colophilen, die zwei letzten als Producte einer einfachen Reaction der Körper der zweiten Ordnung, und alle drei als Producte einer doppelten Reaction des Camphens.

Jede Reaction des Terpentinöles und der Körper, die es erzeugt, erzeugt auch neue Substanzen. So bildet das durch das Camphen erzeugte Tereben selbst das Terebilen. Letzteres würde wahrscheinlich eine mit demselben isomerische Substanz der vierten Ordnung erzeugen.

Man hat so eine Reihe von unter einander isomerischen Körpern, deren Charakter sehr einfach ist. Jeder Körper dieser Beihe erzeugt den folgenden Körper unter Umständen, unter deren Einflusse er aus dem vorhergehenden Körper sich erzeugte. Diese Reihe hat bis jetzt nur 3 Glieder.

II. Die nach dem Gesetze der Substitutionen aus allen diesen Körpern abgeleiteten Verbindungen gestatteten mir anfange nicht, ähnliche Classificationen zu machen. Ein jeder derselben aber lässt sich nach einer bereits im Anfange dieser Abhandlung gemachten Bemerkung, indem er durch die Wirkung der Hitze eine in der vorhergehenden Kategorie begriffene Substanz giebt, auf dieselbe Weise wie sie classificiren. Daher gehört das Chlorcolophen zur zweiten Ordnung der vom Terpentisel abgeleiteten Körper, weil es bei der Destillation Chlorwasserstoff-Colophen giebt.

Nach diesen Elementen lässt sich folgende Tabelle aufstellen:

```
1. Ordnung.
                                                           3. Ordnung.
                                2. Ordnung.
                       isomerisch mit
Camphen,
                           Tereben,
 C20 H32,
                            Colophen,
                            Doppeltchlorwasser-
Chlorwasserstoff-
 Camphen,
                             stoff-Tereben,
  C_{20} H_{32}, Cl_2 H_2,
Bromwasserstoff-
                            Doppeltbromwasser-
  Camphen,
                             stoff-Tereben,
  C<sub>20</sub> H<sub>32</sub>, Br<sub>2</sub> H<sub>2</sub>,
                            Doppeltjod wasser-
Jodwassers(off-
 Camphen,
                             stoff-Tereben,
 C_{20}H_{32}, J_2H_2,
                            Einfachchlorwasser-
                             stoff-Tereben,
                             C24 H32, CI H,
                            Kinfachbromwasser-
                             stoff-Tereben.
                             C<sub>20</sub> H<sub>32</sub>, Br H,
                            Einfachjodwasser-
                             stoff-Tereben,
                              C<sub>20</sub> H<sub>32</sub>, J H,
                            Chlorwasserstoff-Co-
                             lophen,
                             C40 H64, Cl H,
Chlorcamphen,
                                             ) isom.
                                                        Chlorcamphilen *).
                          (Chlorcolophen mit
  C<sub>20</sub> H<sub>24</sub> Cl<sub>8</sub>,
                            Einfachchlortereben,
                             C<sub>20</sub> H<sub>28</sub> Cl<sub>4</sub>,
                            Kinfachchlorcolo-
                             phen,
                             C40 H64 Cl8,
Camphenoxyd, )
                     isom. Terebenoxyd.
  C<sub>40</sub> H<sub>64</sub> O<sub>4</sub>,
      Ausser dieser Classification:
                                            Chlorcamphen u. Chlortereben,
Terpentinölchlorür
Terpentinölbroműr
                          Verbind.von Bromcamphen u. Bromtereben, Camphenoxyd u. Terebenoxyd.
Terpentinőloxyd
   (Colophon)
```

^{*)} Dumas erhielt einen krystallisirten Körper, indem er Chlor bis zur Sättigung durch Camphilen leitete. Nach dem, was wir bereits wissen, kann diess nur Chlorcamphen sein: C_{20} H_{24} Cl_8 .

Tabelle der hauptsächlichsten Eigenschaften der Körper, welche das Terpenlinöl erzeugl.	isten Eigenschaften	der Körper,	weiche de	u Terpenin	öl erzeugl.	
Substanzen.	Zusammentetzung.	Dichtigkeit im flüssigen Zustande.	Dichtig- keit des Dampfes.	Rotations- vermögen.	Rotations- vermögen des organischen Theiles.	Physika- lischer Zustand.
Campben oder Terebenöl	C.A.H.	0,860 bei 20° 4,763	4,763	-0,43048	-0,43048	Adesig
Chlorwasseratoff-Camphen	C.O.B., C.R.			-0,34072	-0,43048	fest
Bromwasserstoff-Campben	C20H32, Br3 H3			0,888	-0,43048	fest
Jodwasserstoff-Campben	C20H32, J2H3	1,5097 b. 15°		988869	-0,43048	flüssig
Chlorcamphen	C20Hs4Cle	1,50 bei 8°		0,000	0,00000	fest
Chlorwasserstoff-Chlorcamphen .	C,0H,C,C,C,H,?			0,000	0,00000	O. Charie
Tereben		0,864 bei 8° 4,763	4,763	0,0000	0,00000	flüssig
Binfachohlorwasserstoff-Tereben	CH	0,902 b. 20°		0,000	0,00000	Otherig
Kinfachbromwasserstoff-Tereben .	BrH	1,021 b. 24°		00000	0,00000	flüsst
Einfachjodwasserstoff-Tereben .		1,084 b. 21°		0,0000	0,00000	Aüssig
Doppeltchlorwasnerstoff-Tereben .	H,	1,017		0,0000	0,00000	Ottasig
Doppeltbromwasserstoff-Tereben .	C20H33, Br3 H3	1,279 b. 21°		0,000	0,00000	Güselg
Doppeltjod wasserstoff-Tereben .	C20 H32, J3 H3	1,5097 b. 15°		0,0000	0,00000	Allenig
Chlortereben		1,360 b. 15°		0,0000	0000000	Black
Einfachohlortereben	CaoHae Cla	1,187 b. 80°	_	0000	0,00000	A Chamilg

Promiseration	3	CooHatBra	1 024.11	, d	1.08	22222	2,00000	Micenn
Colophen	<u>````</u>	C40H64	0,939		h. 25° 9,526?	0,0000	0,00000	flüesig
Chlorwasserstoff-Colophen	ِي ک	C40H64, CIH8				0,0000	0,00000	flüssig
Chloreolophen	<u> </u>	$C_{44}H_{48}CI_{16}$				0,0000	0,00000	fest
Kinfachchlorcolophen	<u>ນ</u>	C40He4Cl8				0,000	0,00000	fest
Camphilen	<u> </u>		(0,0000	0,00000	flüssig
Terebilen	<u>ဘ</u> ဲ	$C_{20}H_{32}$	9980	6	F. 90° 4,763	0,0000	0,00000	Aussig
Colophilen	<u>ပ</u> ်	C ₄₀ H ₆₄	0,040	ē :		0,0000	0,00000	flüssig
Terpentinölchlorür	<u>ບັ</u>	$C_{20}H_{24}Cl_8$	1,360 h. 15°	. 1		+0,12854	9820'0+	flüssig
Terpentinölbromür	<u> </u>	$C_{20}H_{24}Br_8$	1,978 b. 20°	. 28	•	+0,024	+0,08	flüssig
Colophon oder Terpentinöloxyd.	<u> </u>	$C_{40}H_{64}O_{4}$				$\{+0,10864$	 +0,1267	fest.

tigen Essigäther von Malaguti entsprechenden chlorhaltigen Aether. Dieser Aether wird unter dem gleichzeitigen Einstate des Chlors und des Sonnenlichtes unter Bildung neuer Producte zerstört.

Endlich gelang es mir, das Fuselöl der Kartosseln unter dem gleichzeitigen Einslusse des Platinmohres und der Lust in Valeriansäure umzuwandeln.

Chlorwasserstoffsaures Amilen. Im reinen Zustande ist es eine farblose Flüssigkeit, die einen ziemlich angenehmen aromatischen Geruch besitzt, in Wasser unlöslich ist, gegen 103° siedet, sich gegen Lakmuspapier vollkommen neutral verhätt und keine Wirkung auf salpetersaures Silberoxyd äussert. Bei Annäherung eines brennenden Körpers entzündet es sich, brenst mit einer grün geränderten Flamme und das Product der Verbrennung fällt alsdann das salpetersaure Silberoxyd in reichlicher Menge. Diese Substanz verhält sich daher, wie man sieht, ganz nach Art des Chlorwasserstoffäthers.

Diese Verbindung gab mir bei der Analyse folgende Zahlen: I. 0,410 Gr. von dieser Substanz gaben mir beim Ver-

brennen mit Kupferoxyd:

Wasser 0,378 Kohlensäure 0,844.

II. 0,520 Gr. derselben Verbindung gaben:

Wasser 0,480 Kohlensäure 1,069.

III. 0,360 Gr., durch gebrannten Kalk zersetzt, gaben mir einen Rückstand von Chlorsilber, welcher 0,4895 wog und 0,1204 Chlor darstellte.

Diese Resultate, auf 100 Th. gebracht, geben:

Kohlenstoff 56,09 56,03 — Wasserstoff 10,26 10,60 — Chlor — 33,44.

Diese Resultate stimmen vollkommen mit der Formel C₁₀H₂₂Cl₂ überein. Wirklich hat man:

 C_{10} 750,00 56,38 H_{22} 137,50 10,33 Cl_{2} 442,64 33,29 1330,14 100,00.

Diese Verbindung wird durch Destillation gleicher Ge-

vichtstheile von Faselül der Kartoffeln und Phosphorchlorid bereitet, indem das Product der Destillation mehrere Male mit durch Kali alkalisirtem Wasser gewaschen, die Flüssigkeit über geschmolzenem Chlorcalcium getrocknet und nach einem angemessenen Zeitraume über dieser Substanz im mit Kochsalz gesättigten Wasserbade destillirt wird.

Gechlortes Chlorwassersloff-Chloramilen. Aus Regnault's Untersuchungen ist es bekannt, dass, wenn der Chlorwasserstoffäther unter dem Einsusse des Sonnenlichtes der Wirkung des Chlors unterworsen wird, er sich in eine Reihe von Producten umwandelt, welche aus dem allmähligen Verluste einer gewissen Anzahl von Aequivalenten des Wasserstoffes und der Fixirung einer gleichen Anzahl von Aequivalenten des Chlors entsteht. Ich untersuchte, ob die zwischen dem Fuselöl der Kartoffeln und dem Alkohol in so vielen Puncten bestehende Analogie sich auch in diesem Falle zeige. Da es bei einer an Wasserstoff so reichhaltigen Substanz sehr schwierig gewesen wäre, die intermediären Producte festzuhalten, welche Regnault mit solcher Geschicklichkeit untersucht batte, so nahm ich mir vor, blos die Finalwirkung des Chlors, d. h. die eadliche Umwandlung des chlorwasserstoffsauren Amilens in einen Chlorkohlenstoff C₁₀ Cl₂₄ zu untersuchen. Ich brachte daher einige Grammen dieses Productes in eine mit trocknem Chlor angefüllte Flasche und setzte sie der directen Wirkung der Sonnenstrahlen aus. Anfangs bemerkte ich eine reichliche Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure, welche bald abnahm, und es trat ein Zeitpunct ein, wo, ungeachtet der starken Bestrahlung des Juli's und August's, jede Wirkung aushörte. Ich untersuchte alsdann das Product der Reaction. Diese Verbindung zeigte sich nach ihrer Reinigung als eine ziemlich durchsichtige sarblose Flüssigkeit, die einen starken und campherartigen Geruch besass. Bei der Analyse gab sie mir solgende Resultate:

- I. 0,428 Gr. gaben mir beim Verbrennen mit Kupferoxyd: 0,032 Wasser 0,249. Kohlensäure
- II. 0,500 derselben Substanz gaben beim Zersetzen durch gebrannten Kalk einen Rückstand von Chlorsilber, welcher 1,692 wog, was 0,4165 Gr. Chlor darstellt.

174 Cahours, üb. das Fusciöl der Kartoffels.

Diese Resultate, auf 100 Theile gebracht, geben:

I. II.

Kohlenstoff 15,86 —

Wasserstoff 0,81 —

Chlor — 83.30.

Diess stimmt genau überein mit der Formel:

$$C_{10} H_8 Cl_{18} = C_{10} H_{32} Cl_2 - H_{18} + Cl_{18}.$$

Wirklich hat man:

Cto	750,0	15,71
He	37,5	0,79
CliB	3983,8	83,50
	4771,3	190,00.

Die geringe Menge von Wasserstoff, welche in der Verbindung zurückbleibt, und die ungeheure Menge von Chlor, welche sich darin fixirt hat, lassen mich glauben, dass bei hisreichend langer Reaction und bei ziemlich kräftiger Wirkung des Sonnenlichtes es gelingen würde, das chlorwasserstoffsaut Amllen in einen Chlorkohienstoff umzuwandeln, wie diess beit Chlorwasserstoffäther stattfindet.

Essigeaures Amilen. Im reinen Zustande ist es eine farbe lose, sehr darchsichtige flüchtige Flüssigkeit, welche gegen 125 siedet, ohne sich zu zersetzen. Es besitzt einen ätherartiget und aromatischen Geruch, welcher etwas an den des Essigäthers erinnert. Sein spec. Gew. ist geringer als das des Wasserd Es ist unlöslich in dieser Flüssigkeit, löslich dagegen in Alkohol, Aether und Fuselöl der Kartoffeln u. s. w. Concentrict Schwefelsäure färbt es nicht in der Kälte. Beim Erhitzen zeigt sich eine röthlich-gelbe Färbung. Wird die Temperatur noch mehr gesteigert, so erfolgt eine zerstörende Reaction, die Substanz wird schwarz und es entwickelt sich schweflige Säure Mit elner wässrigen Auflösung von Kali zusammengebracht, verändert es dieselbe sehr langsam. Durch eine weingelatigt Kaliauflösung wird es dagegen sehr schnell verändert, es bildel sich essigsaures Kali und das Oel etzeugt sich wieder.

Bei der Analyse gab mir diese Verbindung folgende Re-

I. 0,260 Gr. essignance Amilen gaben mir beim Verbrennen mit Kupferoxyd: Wasser 0,242 Koblensäure 0,614.

11. 0,350 Gr. gaben mir:

Wasser 0,336 Kohlensäuro 0,829.

III. 0,410 Gr. desselben Productes, aber von einer andern reitung, gaben mir:

Wasser 0,401 Kohlensäure 0,969.

Diese Resultate, in 100 Th. übergetragen, leiteten auf folnde Zablen:

	I.	II.	III.	Ber.
Kohlenstoff	64,38	64,57	64,45	64,62
Wasserstoff	10,51	10,66	10,87	10,75
Sauerstoff	25,11	24,77	24,68	24,63
	100,00	100,00	100,00	100,00.

Da dieses Product durch die Wärme nicht die geriagste mänderung erlitt, so suchte ich die Dichtigkeit seines Dampfes I', um die Resultate meiner Analysen controliren zu können. Ich erhielt folgende Zahlen:

Temperatur der Luft
Temperatur des Dampfes
Gewichtsüberschuss des Ballons
Rauminhalt des Ballons
Barometerstand

23°
168°
0,727 Gr.
302 Cubikcent.

zurückbleibende Luft 0.

traus lässt (Gewicht des Litre = 5,791 th ableiten (Dichtigkeit in Bezug auf die Lust = 4,458.

Dieses Resultat stimmt genau mit der Rechnung übereis. irklich hat man:

14 Vel.
$$C = 14 \times 0.826 = 11.564$$

28 - $H = 28 \times 0.0688 = 1.926$
4 - $0 = 4 \times 1.1026 = 4.410$
17,900
durch 4 div. = 4,475.

Hieraus sieht man, dass diese Verbindung nieht allein eine m Essigäther völlig analoge Zusammensetzung besitzt, sonm dass sie auch dieselbe Art der Molecülärvertheilung zu Dieses Product wird durch Destillation eines Gemenn

176 Cahours, üb. das Faselül der Kartoffein.

2 Th. essigsaurem Kali, 1 Th. Fuselöl der Kartoffela und 1 The concentrirter Schwefelsäure bereitet, worauf das Product mand alkalisirtem Wasser gewaschen, über Chlorcaloium getrockneund nachhor über Bleioxyd destillirt wird.

Es that mir leid, dass ich nicht oxalsaures Amilen erzen gen konnte, um zu sehen, ob eben so, wie beim Oxaläther, sein Molecul bei der Verwandlung in Damp! nur 2 Vol. giebt

Essignaures Chloramilen. Beim Einleiten eines Chlorstromes in gehörig getrocknetes essignaures Amilen wird es bei gewöhnlicher Temperatur angegrissen und die Flüssigkeit erhitzt sich. Es tritt aber bald ein Zeitpunct ein, wo alle Einwirkung aufhört. Bringt man alsdann die Retorte, worin sich die Substanz besindet, in ein Wasserbad, dessen Temperatur auf 100° erhalten wird, und fährt mit dem Einleiten des Chlors wolange fort, bis die Entwickelung von Chlorwasserstossäure vöhlig aufhört, so wird die Substanz in ein neues Product verwandelt, welches Chlor enthält und sich, wie wir sogleich se hen werden, durch die Formel C₄ H₆ O₃, C₁₀ H₁₈ OCl₄ darstelle lässt. Diess ist, wie man es in der Amilenreihe sieht, das der chlorhaltigen Essigäther von Malagut i entsprechende Product

Bei Behandlung des auf diese Weise bereiteten Producte mit einer Auflösung von basisch-kohlensaurem Natron, nachhorigem Waschen mit vielem Wasser und Trocknen im luftleeres Raume über Schwefelsäure erhalt man es ganz rein. In diesem Zustande ist es eine farblose, ziemlich bewegliche Flüssigkeit, welche einen angenehmen Geruch besitzt, in Wasser unlöslich, schwerer als diese Flüssigkeit, in Alkohol und noch mehr in Aether löslich ist. Der Wirkung einer Temperatur über 150° ausgesetzt, wird es gelb. Beim Destilliren verändert es sich völlig.

Bei der Aualyse gab mir diese Verbindung folgende Re-

1. 0,370 Gr. gaben mir beim Verbrennen mit Kupferoxydi

Wasser 0,204 Gr.

Kohlensägre 0,571 -

II. 0,408 Gr. desselben Productes gaben:

Wasser . 0,221 Gr.

Kohlensäure 0,634 -

III. 0,510 Gr. desselben Productes gaben mir beim Zerseizes

Cahours, üb. das Fuselöl der Kartoffeln. 177

rch gebrannten Kalk einen Rückstand von Chlorsilber, weler 0,731 Gr. wog, was 0,180 Gr. Chlor darstellt.

Diese Resultate, auf 100 Th. gebracht, geben:

Kohlenstoff	42,14	42,38	_
Wasserstoff	6,17	5,97	_
Chlor			35,89
Sagerstoff	-	-	

Diese Resultate stimmen genau überein mit der Formel:

C ₁₄	. 1050	48,25
H ₃₄	149,8	6,03
Cl ₄	885,4	35,63
04	400,0	16,09
	2485,2	100,00.

Als ich dieses Product in eine mit trocknem Chlor angelite Flasche brachte, wurde das Chlor unter dem Kinfusse
s Sonnenlichtes anfangs ziemlich schnell absorbirt. Bald liese
Reaction nach, dauerte aber dessenungeachtet immer nech
it. Schon hatten 10 Gr. essigsaures Chloramilea 27 Litre
dor absorbirt und die Flüssigkeit war noch nicht klebrig und
zeigten sich kleine krystallinische Nadeln in der Masse. Ich
be alle Ursache zu glauben, dass, wenn die Wirkung erhöpft ist, was vielleicht noch einige Monate erfordert, die
erbindung ihren ganzen Wasserstoff verloren und wahrscheinih in die Verbindung C₄ Cl₆ O₃, C₁₀ Cl₂₂ O umgewandelt ist,
alog der, welche Leblane durch die längere Wirkung des
hlors auf Essigäther erhalten hat.

mwandlung des Fuselöles der Kartoffeln in Valeriansäure.

Dumas und Stass haben in ihrer Arbeit über die gemseitige Wirkung der Alkalien und Alkohole bewiesen, dass
s Fuselöl der Kartoffeln sich unter dem Einflusse des Kali's
d einer Temperatur von ungefähr 200° ganz in valeriansaus Kali umwandelt. Es blieb noch übrig, zu zeigen, dass das
iselöl der Kartoffeln fähig wäre, sich gleichfalls unter dem
ydirenden Einflusse der Luft in Valeriansäure umzuwandeln.
in weiss man aber, dass der Alkohol und der Holzgeist sich
icht und ziemlich schnell unter dem gleichzeitigen Einflusse des
atinmohres und des Sauerstoffes der Luft, der erstere in Esgsäure, der zweite in Ameisensäure umwandeln. Ich habe

178 Cahours, ub. das Fuselöl der Kartoffeln.

mich überzengt, dass es sich eben so mit dem Fuselöle der Kartoffeln verhält. In diesem Falle ist blos, damit die Wnkung vollständig erfolge, erforderlich, zuvor den Platinmohr zu erwärmen und das Oel tropfenweise darauf zu bringen, so dass es eingesogen wird. Wenn die Operation in einer oben offenen Glasglocke vorgenommen wird, indem man diese auf einen mit Wasser übergossenen Teller stellt, so rinnt an ihrer Wänden eine Flüssigkeit herab, welche sich zum Theil im Wasser auflöst und ihm eine saure Reaction mittheilt. Wird die saure Flüssigkeit mit Barytwasser gesättigt, bis zur Trockne abgedampft und das Salz durch Phosphorsäure zersetzt, so erhält man eine Flüssigkeit, welche alle Eigenschaften besitzt, welche die Valeriausäure charakterisiren.

Schluss.

Abhandlung enthaltenen Thatsachen hervor, dass die auffallendste Analogie zwischen dem Fuselöle der Kartoffeln und der gewöhnlichen Alkohol besteht. Wenn es mir bis jetzt bei de ersten dieser beiden Substanzen nicht gelang, so zahlreiche Verbindungen aufzufinden, als die zweite gegeben hat, so häng diess einestheils von der sehr geringen Menge von Material ab, die ich zu meiner Verfügung hatte, da ich im Ganzen nur 1½ Litre unreines Oel besass und ich nothwendiger Weise eine beträchtliche Menge desselben bei fruchtlosen Versuche im Anfange dieser Untersuchungen verlieren musste; andrerseits auch davon, dass, da das Aequivalent dieser Verbindung complicitter ist als das des Alkohols, die entsprechenden Verbindungen sich sehwieriger darstellen lassen.

Wenn man jedoch die beiden folgenden Tabellen aufmerke sam betrachtet, worin die in der Alkoholreihe und Amilenreihe sich entsprechenden Verbindungen aufgestellt sind, so wird man sich überzeugen, dass sich diese beiden Substanzen einander ehr nähern.

C ₁₀ H ₂₀ , H ₂ O C ₁₀ H ₂₀ , Cl ₂ H ₂ C ₁₀ H ₂₀ , Br ₂ H ₂ C ₁₀ H ₂₀ , J ₂ H ₂	280 ₃ , C ₁₀ H ₂₀ , H ₂ 0 80 ₃ , Ba 0 + 80 ₃ , C ₁₀ H ₂₀ , H ₂ 0 C ₄ H ₆ O ₃ , C ₁₀ H ₂₀ , H ₂ 0 C ₄ H ₆ O ₃ , C ₁₀ H ₁₈ 0 C ₁₄ C ₁₀ H ₂₀	Angenommen, welche aus den sines Dampfes.
Amilenäther Chlorwasserstoff-Amilen Bromwasserstoff-Amilen Jodwasserstoff-Amilen	Amilenschwefelsäure 8. H ₂ amilenschwefels. Baryt essigsaures Amilen gechlortes essigs. Amilen Amilen Valeriansäure	dieser Abhandlung ist als Atomgewicht des Kohlenstoffes die Zahl 75,0 angenommen, en von Dumas und Stass hervorgeht, und 0,826 als die Dichtigkeit seines Dampfes.
C ₄ H ₈ , H ₂ 0 C ₄ H ₈ , Cl ₂ H ₂ C ₄ H ₈ , Br ₂ H ₂ C ₄ H ₈ , J ₂ H ₂	2SO ₃ , C ₄ H ₈ , H ₂ O Bryt SO ₃ , BaO + SO ₃ , C ₄ H ₈ , H ₂ O C ₄ H ₆ O ₃ , C ₄ H ₈ , H ₂ O C ₄ H ₆ O ₃ , C ₄ H ₆ O C ₁ ₄ C ₄ H ₈ C ₄ H ₈ C ₄ H ₈ O ₂ C ₄ H ₈ O ₂	In dieser Abhandlung ist als Atomgewicht des Kohlens *Versuchen von Dumas und Stass hervorgeht, und 0,826
Chlorwasserstoffäther Bromwasserstoffäther Jodwasserstoffäther	Schwefelweinsäure schwefelweinsaurer Baryt Essigäther chlorbalt. Essigäther Aetheren Aldehyd Essigsäure	In dieser Abhand *Versuchen von Duma

XXX.

Ueber die Wirkung der wasserfreien Phosphorsäure auf die wasserfreie Camphersäure.

Von

PRILIPP WALTER.

(Annales de Chim. et de Phys. October 1840. p. 212.)

Die Einwirkung der wasserfreien Phosphorsäure auf die wasserfreie Camphersäure gleicht in keinem Stücke der Einwirkung der Nordhäuser Schwefelsäure auf die wasserfreie Camphersäure. Die wasserfreie Schwefelsäure reagirt, um mich so auszudrücken, auf eine weniger zerstörende Weise, sie reagirt nach den Regeln der Substitutionen. An die Stelle des der Camphersäure entzogenen Kohlenstoffes treten die Elemente der schwefligen Saure, und aus dieser Reaction entsteht eine neue Saure, während die wasserfreje Phosphorsaure bei ihrer Reaction au die Camphersäure letztere in allen ihren Molecülen angreift und mehrere Verbindungen erzeugt. Wenn man mehrere Schuckter von wasserfreier Phosphorsäure und wasserfreier Camphersaute in einer tabalirten Retorte bildet, welche in einen Recipienten mit zwei Oeffnungen mündet, wovon die eine mit einer gekrümmten, unter Quecksilber führenden Röhre versehen ist, und man das Gemenge mit Vorsicht erhitzt, so bemerat man eine betrachtliche und fortdauernde Gasentwickelung. Nach Beendigung dieser Entwickelung sammelt sich im Recipienten ein leichtslüssiger, otwas gelb gefärbter Körper von einem durchdringenden, aber nicht unangenehmen Geroche, welcher nach mehreren Rectificationen über wasserfreier Phosphoraäure ganz farblos erhalten werden kann. Auf dem Boden der Retorte bleibt eine schwarze stark saure Substanz zurück. Das bei dieser Reaction entstehende Gas ist von einer complicirten Natur. Es ist ein Gemenge von Kohlensäure und Koh-In diesem Gemenge aber befinden sich die beiden Gase in einem bestimmten Verhältnisse. Mehrere Versuche: zeigten mir, dass auf ein Volumen Kohlensäure vier Volumint. Kohlenoxyd kommen. Die Flüssigkeit ist ein Kohlenwasserstoff. Zwei mit zwei verschiedenen Bereitungen vorgenommene Anslysen gaben mir dieselbe Menge Kohlenstoff, 88,4 und 88,2 Pro-

cent, aber die Menge des Wasserstoffes war um ein halbes Procent verschieden. Bei einer Analyse erhielt Ich 11,6, bei der andern 11,07. Wenn die erste Analyse genau ist, so zeigt der Kohlenwasserstoff die Zusammensetzung in 100 Theilen wie das Terpentinöl. Ich glaube aber nicht, dass es Terpentinöl ist, obwohl seine Bildung durch die Formel der wasserfreien Camphersäure erklärt werden kann. Ich bin eher geneigt zu glauben, dass der erwähnte Kohlenwasserstoff eine Art Naphta ist, welche 89,0 & Kohlenstoff enthält, und dass die bei meinen Analysen gefundene geringere Menge von Kohlenstoff von der Anwesenheit einer geringen Menge von Phosphorwasserstoff herrührt, dessen Abscheidung von dem Kohlenwasserstoff schwierig ist. In dem letztern Falle muss man, um die Bildung des Kohlenwasserstoffes durch die Formel der wasserfreien Camphersäure zu erklären, bei der Reaction die Bildung von Wasser annehmen. Ich würde diese Frage schon lange erledigt haben, wenn die bei dieser Reaction erhaltene Menge von Kohlenwasserstoff beträchtlicher wäre.

XXXI.

Landa of School Bloscol.

Ueber ein fossiles Wachs aus Gallicien.

Von

PHILIPP WALTER.

(Ann. de Chim. et de Phys. October 1840. p. 214.)

Vor mehreren Jahren wurde zu Truskawietz in Gallicien in Lagern von bituminösem Sandstein und Thon in einer Tiese von 2 bis 3 Metern ein sossiles Wachs entdeckt. Ich verschaffte mir diese Substanz, es sehlte mir aber an Zeit, sie gehörig zu studiren. Nur mit Bedauern sehe ich mich genöthigt, das Wenige, was ich von ihr weiss, bekannt zu machen. Blos die Hoffnung, dass ich später im Stande sein würde, sie genauer zu studiren, konnte mich bestimmen, diese Notiz zu veröffentlichen. Dieses sossile Wachs besitzt eine bräunlich – schwarze Farbe. Sein Geruch ist durchdringend und bituminös. Es ist nicht sehr löslich in Alkohol und Aether. Es schmilzt bei 59° C. Beim Erhitzen in einer tubulirten Retorte im Oelbade schmilzt es

182 Johnston, üb. die Zusammensetzung des Pigotits,

wasser. Bei 300° geht noch nichts beim Destilliren über. Erst über 300° C. fängt es an zu sieden, was nur bis 350° C. fortdauert. Zuerst zeigen sich Oele, nachher ein gelbgefärbter Stoff, welcher den grössten Theil des überdestilliren Productes ausmacht. Diese Substanz, von den empyreumatischer Oelen durch Pressen in Leinwand befreit und in siedendom Aether aufgelöst, fällt beim Erkalten als eine Susserat schöne weisse, perlmutterartige Substanz nieder. Diese Substanz gab mir nach dem Schmelzen bei der Analyse folgendes Resultat:

0,185 Substanz gaben 0,574 Kohlensäure und 0,238 Wasser, was in 100 Theilen beträgt:

Kohlenstoff 85,85 Wasserstoff 14,28.

Diese ist also die Zusammensetzung des Doppeltkoblenwasserstoffes, des Paraffins, und da die Schwefelsäure keim Reaction auf diese Substanz zu äussern scheint, so lässt mich diess glauben, dass es wirklich Paraffin ist. Die Untersuchung der bei der Destillation des fossilen Wachses sich bildender Oele kann ein helles Licht auf die Bildung der Naphta und der annlogen Verbindungen werfen, die wahrscheinlich ihre Entstehung Zersetzungen dieser Arten von Körpern verdanken.

XXXII.

Ueber die Zusammensetzung des Pigotits, die mudesige Säure und Mudesinsäure.

Von

J. JOHNSTON.

(Phil. Mag. Novbr. 1840.)

Der Pigotit ist eine von dem Verf. und Hrn. Pigot gefundene Substanz, welche eine Incrustation an den Wänden gewisset Höhlen in den Granitklippen der östlichen und westlichen Küstet von Cornwall bildet. Diese Substanz ist in Masse braun, als Pulver von gelber Farbe, unlöslich in Wasser und Alkohol; bein Erhitzen giebt sie viel Wasser, schwärzt sich, bildet empyreumatische Producte und hinterlässt eine schwarze, bisweilen wit

Graphit glänzende Masse. In der Luft verbrennt sie bei Rothglühbitze langsam mit Hinterlassung einer weissen oder grauen Asche, die aus Thonerde mit einigen fremden Beimengungen besteht.

Verfasser aus Leberresten der auf den Moorgründen wachsenden abgestorbenen Pflanzen, welche, indem sie durch das Wasser in die Spalten des darunter liegenden Granits geführt werden, sich mit der Thonerde des zersetzten Feldspathes verbinden, worauf sich die Substanz bei Berührung mit der Luft an den Wanden der Höhlen in Gestalt von Schichten ablagert, die von 1 Linie bis 3 Zoll Dicke haben. Mit Bezug auf diesen Ursprung nennt der Verf. die organische Substanz mudesige Säure (mudesous acid), von µύθησις, Faulen durch Nässe, und erwähnt dabei die ihm von Boase mitgetheilte Beobachtung, dass die Wurzeln der Statice Armeria eine fürbende Substanz enthalten, welche dem Ansehen nach der mudesigen Säure gleicht. Der Verfasser leitet aus seinen Versuchen folgende Sätze ab:

- 1) Dass der natürliche Pigotit eine dunkelbraune, lösliche, nicht zersliessliche vegetabilische Säure enthält, deren Zusammensetzung im wasserfreien Zustande durch $C_{12}H_{10}O_8$ *) dargestellt wird.
- 2) Dass diese Säure, die mudesige Säure, dreibasisch ist (das Silbersalz ist 3 Åg $+ C_{12}H_{10}O_{8}$) und die Metallsalze mit brauner Farbe niederschlägt.
- 3) Dass diese natürliche mudesigsaure Thonerde (Pigotit) durch folgende Formeln dargestellt wird:
 - a) an der Luft getrocknet $4\overline{A}I + C_{12}H_{10}O_8 + 97H_2O_7$
 - b) getrocknet bei 212° F. 4Äl + C₁₂H₁₀O₈ + 10H₂O, indem sie 27 Procent Wasser verliert,
 - c) getrocknet bei 360° F. $4\ddot{A} + C_{12}H_{10}O_8 + 8H_2O$, indem sie 32 Procent Wasser verliert.
- 4) Dass dieses natürliche Product jedoch wahrscheinlicher als eine Verbindung des organischen dreibasischen Salzes mit Thonordebydrat betrachtet werden müsse in folgender Weise:

^{*)} Nach den bei uns üblichen Atomgewichten. D. Red.

- a) an der Luft getrocknet ($\tilde{A}I + C_{12}H_{10}O_8 + 9H_2O$) + $3(\tilde{A}I + 6H_2O)$;
- b) getrocknet bei 21%° F. $(\tilde{A}I + C_{12}H_{10}O_{6} + 4H_{2}O) + 3(\tilde{A}I + 2H_{2}O);$
- c) getrocknet bei 300° F. (Ål + $C_{19}H_{10}O_8$ + $2H_2O$) + $3(\bar{A}l + 2H_2O)$.
- 5) Bei Behandlung der mudesigsauren Salze sowohl, als der mudesigen Säure mit Salpetersäure, werden dieselben oxydirt und in eine neue braungelbe zerfliessliche Saure verwandelt, welche mehr Sauerstoff enthält und im wasserfreien Zustande durch C₁₂H₁₀O₁₀ dargestellt wird.
- 6) Diese neue Säure, die Mudesinsäure, verbindet sich leicht mit Thonerde und Quecksilberoxydul und giebt gelbe Salze. Beide beschriebene Säuren sind ausgezeichnet durch ihre Neigung, Thonerde und Quecksilberoxydul zu fällen. Das mudesinsaure Quecksilber, bei 300° getrocknet, ist $2 \text{HgO} + C_{12}$ $\text{H}_{10}O_{10}$.
- . 7) Chlor entfärbt die beiden Säuren oder ihre Thonerdesalze in Berührung mit Wasser nach und nach gänzlich, während sich Salzsäure bildet.

Sammelt man die weisse gallertartige, anscheinend veränderte mudesige Säure oder Mudesinsäure auf einem Filter und wäscht sie vollkommen aus, so findet man nach dem Trocknen, dass sie kein Chlor enthalten, sondern die Zusammensetzung der Mudesinsäure und ihrer Salze besitzen, die man durch die directe Einwirkung der Salpetersäure erhält. Der Verf. hält es nicht für unwahrscheinlich, dass eine Chlormudesinsaure existirt und während des Processes gebildet wird, die vielleicht durch C12H8Cl2O10 repräsentirt werden könnte, aber es gelang ihm nicht, dieselbe zu isoliren.

Die mudesige und die Mudesinsäure unterscheiden sich dedurch von einander, dass die erstere braune und die letztere gelbe Niederschläge mit den Metallsalzen giebt, ferner dadurch, dass die erste an der Luft unveränderlich, die zweite aber zerülesslich ist. Beide geben zerfliessliche Salze mit Ammoniak und scheinen durch anhaltende Einwirkung der Schwefelwasserstoffsäure, so wie der concentrirten Schwefelsäure und Fluorwasserstoffsäure zersetzt zu werden.

XXXXIII.

Veber Thermoneutralität und damit verwandte Gegenstände

Von

H E S S.

(Aus einem Schreiben an Marchand.)

Wenn man die Auflösung zweier Neutrakalze, welche sich enseitig zersetzen, mit einander mischt und das Therneter vorher und nachher beobachtet, so zeigt es keine Veregung an, obgleich die stärksten Verwandtschaften befriedigt rden sind. Der erste Schluse, den man aus diesem Versuche it, ist, dass in beiden Fällen gleiche Quantitaten Warme verneht worden sind. Dieser Schlass, obgleich vollkommen richist zu allgemein und darum nicht befriedigend. Die Therchemie giebt die vollständigste Erklärung davon. Man ochme brere Basen, als: Kali, Natron, Ammoniak und Kalk, sammt-🐧 vollständig mit Wasser gesättigt, so entwickeln sie alle der Verbindung mit Schwefelsaure eine gleiche Quantität irme. Ein gleiches Resultat bekommt man auch für die Salersäure, und die Zahl ist geringer als die, welche man für hwefelsaure erhielt. Ein Gleiches gilt auch für die Salzsaure. Zahl ist aber auch geringer als die beiden vorbergeben-Die folgende Tabelle zeigt Ihnen alle erhaltenen Zahwobei ich Sie zu bemerken bitte, dass sie sammtlich so geführt sind, wie sie erhalten worden, d. h. ohne Corodon.

	ня	Ñ Н _s	H CI HI.
Ŕ	601	409	361
Na	605	410	368
NH ₃	598	409	369
Ċa	642	451	436

Die letzte Zahl in der ersten Columne wird Ihnen icht auffallend erscheinen, da 642 stark von der Mittweicht. Dabei ist aber zu bemerken, dass der at das wasserfreie Ca S, sondern Ca S; H

wenn er 2 Atome Wasser bindet, so findet man dafür die Zall 42, so dass die Zahl 642 zusammengesetzt ist aus 600 u. 42. Eine ähnliche Bewandtniss hat es auch mit den übrigen Kaiksalzen.

Nehmen wir nun zwei Salze aus der angeführten Tabelle mit der bei ihrer Bildung entwickelten Wärme, so haben wir

Nach der Zersetzung haben wir

Die beiden Summen stimmen also so genau, als mas mur von einem Versuche erwarten kann. Nehmen wir aber die Paar andere Salze, welche mit dem Wasser verschieden Wärmemengen entwickeln, so können wir nicht mehr eine volkkommene Thermoneutralität erwarten. Z. B.

Nach der Zersetzung aber

In diesem Falle ist aber die Ursache der Verschiedenheit nicht zweiselbast. Wenn also zwei Salze sich in einer Ausssung besinden und jede der beiden Basen mit einer der Säure gleiche Wärmemengen entwickeln, so ist es angenschemlich für die zu erhaltende Wärmezahl gleichgültig, mit welcher von beiden Basen die Säure verbunden war. Offenbar lässt sich dasselbe Urtheil auch auf die andere Säure anwenden. Die Thermoneutralität ist also dadurch vollkommen erklärt, es latsen sich aber daraus noch weitere Folgerungen ziehen. Da die Menge der Wärme, welche eine Säure mit verschiedenen Basen entwickelt, constant ist, so folgt darags, dass auch de Unterschied der Quantitäten, welche zwei Säuren entwickeln constant ist. Es ist also hinreichend, die Menge Wärme si wissen, welche irgend eine bekannte Säure mit irgend eine selbst bis dahin nicht bekannten Base entwickelt, um die Quanfatäten un fluden, welche diese Base mit allen ührigen Säuren, mier Voraussetzung der Neutralität, entwickeln muss. Es ist bohl zu bemerken, dass nicht alle Verbindungen gleich geeigtet sind, um die Menge der dabei entwickelten Wärme zu betimmen, dass es also ein wesentlicher Vortheil ist, aus der ganzen Reibe der Verbindungen nur diejenige aussuchen zu bürfen, welche sich den Bedingungen des Versuches am besten fügt.

Bis jetzt habe ich immer die Menge der entwickelten Wärme els das Maass der Affinität betrachtet. Sollen wir zu den Gesetzen derselben gelangen, so müssen wir nicht nur im Allgemeinen vergleichen, sondern alle ihre Wirkungen im Einzelnen messen können. Es muss also vor allen Dingen die Frage beenchtet werden: wie kann die Wärme ein Maass der Affinität abgeben, wenn eine Säure mit allen Basen eine gleiche Wärmemenge entwickelt und wir doch wissen, dass das Kali eine stärkere Affinität als Kalk besitzt? Darauf antwortet die Thermochemie: tie Wärmemenge, welche eine Säure mit einer wasserhaltigen Base mtwickelt, drückt eigentlich nur den Unterschied zwischen der Wärme aus, welche Wasser und Säure aus derselben Base entwickeln. Die ganze Menge Wärme, welche die reine Säure mit ler reinen Base entwickelt, ist also die Somme der Wärmen, welche die Base mit Wasser entwickelt, plus dem Unterschiede zwischen Wasser und Säure. Um die Frage zu lösen, muss man also nothwendiger Weise die Menge der Wärme kennen, welche one Base mit Wasser entwickelt,

Beleuchten wir aber zuerst die Frage, was diese Quantiat für einen Einfluss auf die Thermoneutralität ausüben kann.
Für's Erste ist einleuchtend, dass, wenn man zu beiden Basen,
welche im obigen Beispiele als Salze in der Auflösung sich
befanden, gleiche Mengen Wärme addirt, die Gleichheit der beiden
Bummen dadurch nicht beeinträchtigt wird. Es ist aber eben
so einleuchtend, dass, wenn jeder der beiden Basen verschietene Wärmemengen zugeschrieben werden, die Gleichheit der
Bummen eben so wenig gestört wird, well in jeder Summe
seide Quantitäten sich wiederfinden werden. Daraus folgt aber,
tass man, von dem Grundsatze der Thermoneutralität ausgetend, gar keinen Schluss ziehen kann und seine Zuflucht zum
trecten Versuche nehmen muss.

Es ist leicht, die Mengen der Wärme zu finden, welche

der Kalk bei seiner Verbindung mit Wasser entbindet. Sie beträgt nach meinen Versuchen 163 auf 1 Atom Kalk. Da mir kein wasserfreies Kali zu Gebote stand, so schmolz ich Aetzkali, bis es kein Wasser mehr entwickelte. Es wird angenommen, dass es dann K Ĥ sei. In Wasser aufgelöst, entwickelte es im Minimum 303 und im Maximum 344 Wärmeeinheiten für jedes Atom Kali. Ohne sehr genau zu sein, geben diese Zahlen schon eine bestimmte Antwort, und berücksichtigen wir noch, dass das erste Atom Wasser gerade dasjenige ist, welches am meisten Wärme entwickelt, so ist et ausgemacht, dass das Kali, d. h. die stärkere Base, auch die größsere Menge Wärme entwickelt.

Wendet man das Maass der Wärmeentwickelung auf die Constitution einiger Salze an, so gelangt man zu interessanten Aufschlüssen. Die wichtigen Untersuchungen von Graham baben uns belehrt, dass das Krystallwasser, welches einige Salze enthalten, nicht alles mit gleicher Kraft gebunden ist; so z. B. entbält der Zinkvitriel 7 Atome Wasser, wovon 6 bell 100 Grad weggehen, das letzte aber erst bei 238 Grad. Et drückt also das Salz durch folgende Formel aus: Zn S, H+ 6 H. Setzt man zu diesem Salze schwefelsaures Kali binza, so krystallisirt es in folgender Verbindung: Zn S, K S +6H, und alles Krystallwasser entweicht bei 121°. Ein Atom Wasser ist also durch 1 Atom Salz ersetzt worden und er bezeichnet dieses Atom mit dem Ausdruck sahnisches Wasser. Vorstellung überträgt Graham auf die Constitution der schwefelsauren Salze überhaupt. Nach ihm besteht das zweite Hydrat der Schwefelsäure (Elements of Chemistry p. 328) aus schwefelsaurem Wasser und einem Atom salinischem Wasser # 8, H. Wenn man nun in dieser Formel das salinische Wasser oder das zweite Atom durch schwefelsaures Kali ersetzt, so erhält man H S, K S als Ausdruck für die Constitution des wasserhaltigen sauren schwefelsauren Kali's. Fragt man nun ob das die richtige Constitution des Salzes sei, so muss mat vom Standpuncte der Thermochemie aus die Frage mit Neu beantworten; denn wenn die Wirkung des Salzes sich wirklich nur darauf beschränkte, das zweite Atom Wasser 20 ersetzen, so müsste diess ohne Wärmeentwickelung geschehen,

Wasser ausgeschieden worden ist. Stellt man aber den Versuch an, so findet man, dass sich eine neue Menge Wärme entwickelt, das Salz also mehr thut, als ein Atom Wasser ersetzen. Welche ist also die wahre Constitution dieses Salzes? Nach einer andern Ansicht hält man es für ein Doppelsalz (Kä+Hä). Diese halte ich aber auch nicht für die richtige. — Um zur vollständigen Kenntniss der Constitution dieses Salzes zu gelangen, muss man die Wärmemengen kennen, welche zwischen jedem seiner Elemente sich entwickeln.

Die Wärme, welche Kali mit Wasser entwickelt, sel, weil wir sie noch nicht kennen, x; die Wärmemenge, welche sich zwischen \ddot{S} u. \dot{H} entwickelt, ist 310; die Wärme zwischen wasserhaltigem Kali und \dot{H} \ddot{S} ist 601. Also die ganze Wärme zwischen \ddot{K} u. $\ddot{S} = x + 911$.

Die Wärmemenge, welche sich zwischen K S u. H S entwickelt, ist schwer zu bestimmen. Daher bereitete ich vortäufig das wasserfreie Salz K S, und bestimmte die Wärme, welche entwickelt wird, wenn das zweite Atom Säure durch ein Alkali gesättigt wird. Ich fand, dass ihre Menge 406 beträgt. Die Bedeutung dieser Zahl ist nicht schwer zu finden; hätte man das erste Hydrat der Schwefelsäure mit dem Alkali gesättigt, so hätte man in diesem Falle 601 erhalten; wäre die Säure vorläufig vollständig mit Wasser gesättigt worden, so entwickelt das Alkali dann nur 407 Wärme, was aber mit der Zahl zusammenfällt, welche das saure Salz liefert. In diesem Salze hat also das zweite Atom Säure gerade so viel Würme schon verloren, als Wasser aus der Sobwefelsäure überhaupt entwickeln kann. Diese Menge ist aber bekanntlich 510.

Es bleibt also nur die Menge Wärme zu bestimmen, welche durch das Hinzutreten von einem Atom Wasser zu dem Salze entwickelt wird. Diese zu bestimmen, ist mir aber wegen ihrer Kleinheit noch nicht gelungen. Vorläufig wollen wir also nur annehmen, dass diese Menge kleiner sei als die, welche das zweite Atom Wasser aus der Schwefelsäure scheidet, also kleiner als 77. Wir haben also Kx + 911 S, 510 S; y H. Sie sehen also, dass die abnehmende Menge der Wärme

in diesem Ausdrucke jedem Atome seinen Platz anweist. 🗕 Wäre die Graham' sche Ansicht die richtige, so müssten sich zwischen K B u. H S 77 Wärme entwickeln, es entwickeln eich aber beinahe 200. Mir scheint es keinem Zweifel unterworfen zu sein, dass das wasserhaltige sowohl, als auch das wasserfreie schwefelsaure Kali nur ein Salz ist, welches in dem einen Falle mit Krystallwasser verbunden ist. Wenn es nur unumgänglich ist, die verschiedenen Antheile Wärme, welche zwischen je 2 Atomen sich entwickelt, in den Formeln zu bezeichnen, um eine richtige Ansicht über die Zusammensetzung des Stoffes zu bekommen, so folgt auch daraus die Nothwesdigkeit, eine bessere Bezeichnungsweise, als die im vorhergehenden Beispiel gebrauchte, zu besitzen. — — Diese was schon unbequem, we es sich nur um 3 oder 4 Atome handeltes was ware sie denn, wenn man es mit mehr zusammengesetzten Stoffen zu thun hätte, wie z. B. die organischen Stoffe es sind! Vor dieser Schwierigkeit müssen wir uns aber nicht zu nehr fürchten. Kennen wir erst das Gesetz der Abnahme von des Centrum zur Peripherie, wenn ich mich so ausdrücken darf, so werden wir wahrscheinlich so einfache Verhältnisse fluden dass uns dann auch ein weiterer Blick noch erlaubt sein wird; dazu gehört nur Arbeit, indem ich überzeugt bin, dass keine wasentliche Schwierigkeit im Wege liegt.

XXXIV.

Ueber die Wärmemenge, die sich bei der Verbrennung der Kohle und des Kohlenoxydgases entwickelt.

Von

EBELMEN, Ingenieur des Mines. (Compt. rend. T. XI. p. 346.)

In der Sitzung der Academie der Wissenschaften theile Hess derselben einige Resultate über Wärmemessungen bei gewissen chemischen Verbindungen mit, wobei bemerkt wurde, dass die Gesetze, die er davon herleitet, bei den Untersuchunger von Dulong, in sofern dieselben die Verbrennung der Kohlsbetreffen, ihre Anwendung finden und dass die bei dieser Ver-

bung durch das erste Atom Sauerstoff entwickelte Wärenge sich zu der, welche das zweite Atom entwickelt,

8:2 verhält. Wenn man also mit Hess annimmt, dass
bei einer Verbindung entwickelte Wärmemenge constant ist,

o die Verbindung direct vor sich, oder finde sie auf indi
Weise und bei verschiedenen Wiederholungen statt, so
daraus der Schluss, dass die Kohlensäure Wärme enttelt, wenn sie sich in Kohlenoxyd verwandelt, weil 2 At.

erstoff bei der Bildung von Kohlenoxydgas 6 Wärme entteln, während sie bei der Bildung von Kohlensäure nur 5

wickeln würden.

Da die von Hrn. Hess aufgestellten Folgerungen sehr wichfür die Erklärung der Phänomene sind, welche in den
öfen vorgehen, so habe ich die Rechnungen prüfen wollen,
denselben zur Baeis dienen, und ich habe gefunden, dass
Irrihum in der Art und Weise stattfand, wie sie gemacht
rden, und dass die Resultate, die daraus folgen, gerade den
gesprochenen entgegen waren.

Aus dem Mittel der vier Versuche, die Dolong über Verbrennung der Kohle machte, findet man, dass ein Litre blendampf bei seiner vollständigen Verbrennung 7858 Einsen Wärme giebt. Wenn man diese Zahl mit derjenigen, Despretz erhalten hat, vergleicht (7815 Einheiten für Grm. Kohle), so sieht man klar, dass Dulong angenombat, die Kohlensäure enthalte ½ Volum. Kehlendampf und Volum. Sauerstoff, beide condensirt zu einem Volumen, weil, dieser Voraussetzung, ein Litre Kohlendampf 1,018 Gr. gen würde.

Also erzeugt ein Litre Kohlendampf bei seiner Verbrenig 2 Litre Kohlensäure und entwickelt 7858 Einbeiten WärMithin verzehren 2 Litre Kohlenoxyd, die 1 Litre Kohlampf enthalten, ein Litre Sauerstoff und geben bei der
rerennung 2 Volum. Kohlensäure und 6260 Wärmeeinheiten.

Die Menge Wärme, die bei Verwandlung von 1 Litre blendampf in Kohlenoxydgas entwickelt wurde, ist also nur leh 1598 Einheiten gewesen oder 0,216 von der gan-Menge Wärme, die bei der vollständigen Verbrennung der nle entwickelt worden. Die bei der Verbindung der ersten ome Sauerstoff entwickelte Menge Wärme verhält sich zu

der bei der Verbindung der zweiten entwickelten wie 0,27:1 oder annähernd 1:2.

Es ist leicht, von diesen Zahlen die Erniedrigung der Temperatur abzuleiten, welche die reine Kohlensäure zeigen soll; wenn eie sich in Kohlenoxydgas verwandelt. In der That enthält ein Litre Kohlensäure 1/2 L. Kohlendampf, dessen volleständige Verbrennung 3923 Wärmeeinheiten gegeben hat.

1 Litre Kohlensäure nimmt ½ Litre Kohlendampf auf und giebt 2 L. Kohlenoxydgas, dessen Verbrennung 6260 Einheiter geben wird. Es sind also 10189 Wärmeeinheiten entwickelt worden; da sich aber im Ganzen nur ein Litre verbrannter Kohlendampf gebildet hat, so wird die Verbrennung nur 7858 Wärmeeinheiten geben. Die Differenz von 2331 bezeichnet also die Menge von Wärme, die ein Litre Kohlensäure absorbirt und latent gemacht hat, indem es sich in 2 Litre Kohlenoxyd verwandelte.

Die gebildeten 2 Litre Kohlenoxyd wiegen 2,514 Gr. Wenn die specifische Wärme dieses Gases nach Laroche und Bérard 0,2884 ist, so findet man, dass 2 Litre bei eine Temperaturerniedrigung von 1° eine Menge Wärme = 2,511 × 0,2884 = 0,727 entwickeln. Die Temperaturerniedrigung welche die Absorption von 2331 Einheiten latent gemachter Wär

me zur Folge hat, wird also $\frac{2331}{0.727} = 3206^{\circ}$ sein.

Diese Rechnungen setzen voraus, dass die bei der Verbreunung entwickelte Wärmemenge dieselbe ist, wenn die Verbindung direct vor sich geht, oder bei verschiedenen Wiederholungen stattsindet. Dieses Gesetz, das von Hrn. Hess ausgesprochen worden ist, scheint übrigens übereinstimmend mit alten Analogien. — Der Fehler, welchen Hess begangen hat kommt daher, weil er in der Kohlensäure ein Volumen Kohlendampf und ein Volumen Sauerstoff, beide condensirt zu einem Volumen, angenommen hat, was dem Kohlendampf eine zwermal geringere Dichtigkeit zuschreibt, als sie Dulong angenommen hat.

XXXV.

Veber die Zimmtsalpetersäure und die zimmtsalpetersauren Salze.

Von

MITSCHERLICH.

yom. Verf. mit Zusätzen mitgetheilt aus den Berichten der Berl.
Academie.)

Die Zimmtsalpetersäure erhält man, wenn man in concenkte Salpetersäure pulverisirte Zimmtsäure einträgt; man wen-🌌 dazu Salpetersäure an, aus welcher man durch Kochen die Apetrigo Salpetersäure entfornt hat und die man so viel als mglich erkalten lässt; wenn man wenig Zimmtsäure anwendet, sieht man, wie diese sich zuerst vollständig auflöst; nach nigen Augenblicken erwärmt sich die Flüssigkeit und eine ystallinische Verbindung scheidet sich aus. Die Wärmeentsickelung dauert so lange fort, als die Bildung und Ausscheiag dieser Verbindung stattfindet. Nimmt man auf 8 Th. Salersäure 1 Th. Zimmtsäure, so steigt die Temperatur des emenges um 40°, eine Zersetzung der Salpetersäure bemerkt na dabei durchaus nicht; die ausgeschiedene Zimmtsalpeterare bildet ein solches Haufwerk von Krystallen, dass sie die Masigkeit wie ein Schwamm einsangt. Will man grössere Logen Zimmtsalpetersäure darstellen, so reibt man die Zimmture mit der Salpetersäure zusammen, die man jedoch sorgittig abkühlen lässt, damit die Temperatur nicht über 60° steige. 🖍 die Zimmtsalpetersäure in Wasser fast ganz unlöslich ist, übergiesst man die Masse mit viel Wasser und wüscht sie a, bis alle reine Salpetersaure entfernt ist. Man löst sie dann in kochendem Alkohol auf, woraus sie sich beim Erelten fast ganz ausscheidet; darauf filtrist und wäscht man sie kaltem Alkohol aus.

Die Zimmtsalpetersäure ist welse, mit einem schwachen ich in's Gelbe; die Krystalle sind so klein, dass man ibre km nicht bestimmen kann; sie schmilzt bei ungeführ 270° derstartt beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse; ets über 270° erhitzt, kocht sie, wobei sie zersetzt wird. In item Wasser ist sie fast ganz unlöslich, in kochendem nur der wenig. Durch ihre Löslichkeit in Alkohol kann man sie cht von anderen ihr nabe stehenden Säuren trennen; sie ist Journ. f. prakt. Chemie. XXII. 4.

194 Mitscherlich, üb. die Zimmtsalpetersäure

bei 20° in 327 Th. Alkohol löslich, während Zimmtsäure in 4,2, Benzoësäure in 1,96 und Benzoësalpetersäure in weniger als gleichen Theilen löslich ist. Mit wenig Wasser gekocht, bildet sie nicht damit eine ölartige Flüssigkeit, welche unter der gesättigten kochenden Auflösung sich ansammelt, wie dieses mit der Benzoësäure und Benzoësalpetersäure der Fall ist. In kochender Salzsäure ist sie etwas löslich, wird aber nicht davon zersetzt.

Gegen Basen verhält sie sich wie eine schwache Säure; die Kohlensäure treibt sie aus, ihre alkalischen Salze reagiren neutral, diese sind sehr leicht löslich, die übrigen schwer oder unlöslich. Die alkalischen Salze erhält man durch Sättigen der Basis mit der Säure, die übrigen dadurch, dass man ein neutrales zimmtsalpetersaures Salz, am besten das zimmtsalpetersaure Ammoniak, zu einem löslichen Salze der Basis, womit man die Säure verbinden will, hinzusetzt. Das zimmtsalpetersaure Natron und zimmtsalpetersaure Kali erhält man, wenn man die Auflösung desselben verdampfen lässt, in warzenförmigen Krystallgruppen. Setzt man Kali im Ueberschusse zu einer Auflösung von zimmtsalpetersaurem Kali, so scheidet sich dieses in bestimmbaren prismatischen Krystallen aus. Das Ammoniaksals zersetzt sich, wie dieses auch beim benzoësauren Ammoniak der Fall ist, das Ammoniak entweicht und die Säure scheidet sich aus, aber nicht in erkennbaren Krystallen; das Kali- und. Natronsalz verändern sich nicht an der Luft. Von den übrigen Salzen ist das Magnesiasalz am leichtesten löslich; wenn man eine verdünnte Auflösung eines Magnesiasalzes mit einem zimmtsalpetersauren Alkali versetzt, scheidet es sich nicht sogleich aus; nach einiger Zeit bilden sich warzenförmige Krystallgruppen. Die übrigen Salze sind pulverförmige Niederschläge; das Silbersalz ist sehr wenig in Wasser löslich. zimmtsalpetersauren Salze verpusten, wenn sie erhitzt werden, besonders das Kali- und Natronsalz; erhitzt man das Silbersalz sehr vorsichtig, so zersetzt es sich so allmählig, dass man kein Durch starke Säuren werden die Salze zersetzt, indem sich die Säure ausscheidet.

Kocht man Zimmtsalpetersäure mit etwa 20 Th. Alkohol, zu dem man etwas Schweselsäure hinzusetzt, mehrere Stunden, wobei die Temperatur nicht über 80° steigt, so löst sich die Säure allmählig auf; aus der erkaltenden Flüssigkeit sondert

sich der Aether in prismatischen Krystallen aus, deren Form nicht bestimmbar ist; durch Auflösen in Alkohol, welchen man mit etwas Ammoniak versetzt, wodurch der Aether nicht zersetzt wird, und Krystallisiren aus demselben erhält man den Aether rein; mit einer verdünnten Kaliauflösung gekocht, giebt er zimmtsalpetersaures Kali und Alkohol. Er schmilzt bei 136° und kocht bei ungefähr 300°; er wird dabei zersetzt.

Mehrere Säuren von ähnlicher Zusammensetzung wie die Zimmtsalpetersäure bilden Aetherarten, welche krystallisiren; im ausgezeichnetsten sind die Krystalle des Benzoësalpetersäuretthers (=4 C 10 H 10 + 14 C 8H 2 N 70); sehr gut krystalisiren der Pikrinsalpetersäureäther, der Anissalpetersäureäther, der Benzoësalpetersäure-Holzäther u. a. m. Zimmtsäure lässt sich von Benzoësäure bekanntlich dadurch unterscheiden, dass sie, mit verdünnter Salpetersäure destillirt, Bittermandelöl giebt; leichter jedoch noch durch die Bildung von Zimmtsalpetersäure.

Mit Kupferoxyd verbrannt, gaben 0,5165 Gr. Säure 0,1695 Gr. Wasser und 1,0525 Gr. Kohlensäure; Sauerstoffgas wurde Zabei nicht angewandt; und 0,299 Gr. gaben 18,22 C. C. Stickstoffgas, für 0° und 760° Mm. B. berechnet. Hiernach besteht de Säure in 100 Th. aus:

36,38 Kohlenstoff, 3,64 Wasserstoff, 7,73 Stickstoff, 32,24 Sauerst. Wenn sie aus 18 C 14 H 2 N 8 O besteht, so enthält sie: 36,34 Kohlenstoff, 3,58 Wasserstoff, 7,25 Stickstoff, 32,78 Sauerst.

Hiermit stimmt die durch die Untersuchung gefundene Zunammensetzung so nahe überein, dass dieses Verhältniss als das richtige anzusehen ist; sie hat sich demnach gebildet, indem 1 At. Salpetersäure sich mit 1 At. Zimmtsäure vereinigte und 1 At. Wasser ausschied.

Um die Zusammensetzung der Salze zu bestimmen, wurde das Silbersalz untersucht; es war durch Fällung von neutralem salpetersaurem Silberoxyd mit zimmtsalpetersaurem Ammoniak dargestellt worden. Wenn es bei 100° getrocknet worden ist, so giebt es, wenn es darauf bei 140° erhitzt wird, wobei die Zersetzung anfängt, kein Wasser mehr ab; das analysitte Silbersalz war bei 120° getrocknet worden. 1,0661 Gr. zimmtsalpetersaures Silberoxyd gaben, vorsichtig zersetzt, 0,3785 Silber, 1,8055 gaben 0,8757 Chlorsilber und 1,2535 gaben 0,690 Chlorsilber; nach dem ersten Versuche sind in 100 Th.

196 Mitscherlich, üb. die Zimmtsalpetersäure

38,12, nach dem zweiten 38,31 und nach dem dritten 38,11 Silberoxyd enthalten. Aus dieser Untersuchung folgt, dass, indem das Silberoxyd sich mit der Säure verband, sich noch eine Portion Wasser ausgeschieden hat und die an Basen gebundene Säure aus 18 C 12 H 2 N 7 O besteht. Berechnet mannach diesem Verhältnisse die Zusammensetzung des Silbersalzes, so enthält es 38,41 Silberoxyd und 61,59 Säure.

Noch besser kann man diese Zusammensetzung durch die Analyse des Aethers, welchen man reiner als das Silbersalz erhalten kann, nachweisen. 0,52375 Gr. Zimmtsalpetersäuresthet gaben 0,234 Wasser und 1,13075 Kohlensäure; er enthält also it 100 Th. 59,74 Kohlenstoff und 4,955 Wasserstoff. Wenn er an 18 C 12 H 2 N 7 O + 4 C 10 H 10 besteht, so enthält er:

60,14 Kohlenstoff, 4,91 Wasserstoff, 6,83 Stickstoff, 28,61 Sauerstoff.

Die Zimmtsalpetersäure ist bisher, obgleich über die Riswirkung der Salpetersäure auf die Zimmtsäure viele Versucht angestellt worden eind, unbeachtet geblieben, weil man die Temperatur sich zu stark erhöhen liess; nimmt man nämlich meh Zimmtsäure als 1 Th. auf 8 Th. Salpetersäure, so steigt de Temperatur über 60°, und sobald diese Temperatur eintritt, fle det eine heftige Zersetzung der Salpetersäure statt; es bilde sich eine Säure, welche von Plantamour zuerst beobachte deren Zusammensetzung von Marchand und Mulder ermit telt worden ist und über deren Salze Mulder eine ausführ liche Untersuchung angestellt hat, die Benzoësalpetersäure näu lich, und ausser dieser noch eine andere, welche noch nich untersucht worden ist. Mulder hat diese Säure ausser as der Zimmtsäure auch aus dem Zimmtöl und der Benzoesaut dargestellt. Die krystallisirte Säure besteht nach ihm ans 140 10 H 2 N 8 O und, wenn sie an Silberoxyd gebunden ist, and 14C 8H 2N 7O; sie verhält sich also zur Benzoesäure w die Zimmtsalpetersäure zur Zimmtsäure. Mulder giebt dass die Benzoësalpetersäure sich unter Entwickelung von Stick stoffoxyd nach längerem Kochen bilde; erhitzt man jedoch Sal petersaure mit Benzoesaure nur einige Zeit, so dass sich self wenig an Stickstoffoxyd entwickelt hat, so hat sich die Benzoësaure ganz in die neue Saure umgeandert, so dass die Edwickelung von Stickstoffoxyd von der Einwirkung der Salpt tersaure auf Benzoësalpetersaure herrührt. Die so dargestelliwurde mit Kupferoxyd verbrannt und ihre Zusammenung ganz so wie die von Mulder dargestellte gefunden;
ge Verschiedenheit in den Salzen, z. B. dass das Natrongut krystallisirt erhalten werden kann und nicht zerstiesst,
t vielleicht von der hiesigen trocknen Lust her. Diese Saure
et sich unstreitig stets, wenn Salpetersäure auf Substanzen
kt, die durch Oxydation Benzoësäure geben. Von dieser
re ist jedoch die Säure, welche man durch Oxydation des Aniserhält, durchaus verschieden; diese Säure, ist keine Benzoëe und enthält keinen Stickstoff, sie löst sich ohne Zersetzung
soncentrirter Salpetersäure auf, verbindet sich damit und bildet
neue Säure, der Zimmtsalpetersäure und Benzoësalpetersäure
og zusammengesetzt. Diese Säuren wurden in diesem Sommer
Weltzien dargestellt und werden jetzt näher von ihm unneht *).

Mulder nennt die von ihm untersuchte Saure acide nienzique; da sie der Benzoëschwefelsäure und der Zimmtetersäure analog zusammengesetzt ist und sich auf eine ähn-Weise bildet, so scheint der Name Benzoesalpetersaure am endsten. — Mit Schwefelsäure lässt sich die Zimmtsäure auf dieselhe Weise verbinden wie die Benzoësaure, sie dadurch zersetzt; destillirt man die Zimmtsäure mit Kalkhydrat, so erhält man nicht, wie bei der Benzoësäure, ei-Kohlenwasserstoff und kohlensaure Kalkerde; die Zimmte wird in verschiedene Producte zerlegt; Koblensäure und e bleiben bei der Kalkerde zurück; die übergegangene Masse erlässt, der Destillation unterworfen, einen bedentenden theer-Michen Rückstand, und die übergegangene Flüszigkeit hat keinen estanten Kochpunct, sondern sie verhält sich in dieser Hinwie Steinöl; sie riecht wie Benzie, unterscheidet sich 🐂 davon dadurch, dass sie tief unter 0° noch flüssig ist ; sie anstreitig ein Gemenge, welches vielleicht Benzin enthält. dieser oder ein andrer Kohlenwasserstoff die von verschieen Chemikern angegebenen Verbindungen mit Schwefelsäure 🐞 w. liefert, die nach den Angaben derselben den Benzin-

Dieselben Säuren sind auch nach einer Notiz in dem Septemefte d. Ann. d. Pharm. von Cahours aufgefunden und analysist. Journ. Bd. XXII. Heft 1.)

verbindungen analog zusammengesetzt sind und einen Kobleswasserstoff, welcher aus 16 C 16 H besteht, enthalten, müsse weitere Untersuchungen entscheiden. Diesem Destillationsproducte äbnlich verbalten sich nach einer Untersuchung von Croff die ölartigen Substanzen, welche man erhält, wenn man Caupher und Zimmtöl durch ein glühendes Rohr leitet. bisher angestellten Untersuchungen lässt sich nicht entscheidet ob die Zimmtsäure der Benzoësäure analog aus einem Koblenwasserstoffe und Kohlensäure, oder aus Benzin, mit einer 💵 dera Säure verbunden, welches das wahrscheinlichere ist, bestehe; für die letztere Meinung spricht die Umänderung der Zimmtsäure mit verdünnter Salpetersäure in Bittermandelöl, welches als aus Benzin und Ameisensäure, weniger 1 At. Wasser, zusammengesetzt angesehen werden kann, und in Benzossäure, in welchem Falle nur derjenige Theil der Verbindung welcher von der Säure herrührt, sich würde oxydirt haben und der, welcher vom Benzin herrührt, unverändert geblieben so würde.

Die Benzoeschwefelsäure, die Benzoesalpetersäure und die Zimmtsalpetersäure gehören zu einer Gruppe von Verbindunger von denen man annehmen muss, dass sie aus einer unorganschen Säure und einer sogenannten organischen Säure bestei hen; in den salpetersauren Verbindungen ist 1 At. von beidet Säuren enthalten, in den schwefelsauren ist 1 At. Benzoesann mit 2 At. Schwefelsäure verbunden, sie ist eine zweistome Säure. Die Capacität dieser Säure richtet sich nach der un organischen Säure; die organische ist damit verbunden, obn auf die Sättigung Einsluss zu haben, auf ähnliche Weise wi in der Kieselflusseäure Fluorkiesel mit dem Fluorwasserstoff, and wie indifferente Körper organischen Ursprunges, z.B. Benzin 🛝 Säuren, sich verbinden. Diese Grappe zeigt auf eine klare West, wie mit jedem hinzukommenden Atom 1 Atom Wasser 305tritt, welches man sich so zu denken hat, dass da, wo z. 🖔 1 At. Benzin und 1 At. Kohlensäure sich berühren, 1 At. Was ser austritt und dass da, wo 1 At. Benzoesaure und 1 At. Salpetel saure sich berühren, von dieser 1 At. Sauerstoff und vom Benzil der Benzoësäure 1 Doppelatom Wasserstoff als Wasser austritt. 🕄 dass eine neue Säure entsteht, welche weder Benzin, noch Koblensäure, noch Salpetersäure enthält, aber die übrig gebliebenen Atome in derselben relativen Lage wie vorher. (Ueber Atom)

ahnlicher Zusammensetzung siehe die Abhandlung über das zin in den Abbandlungen der königl. preuss. Academie aus dem re 1833. S. 497.) In diesen drei Säuren können die beiden eder Säure enthaltenen Säuren nur schwache Verwandtschaft einander haben, welches man aus der geringen Wärmeentkelung, welche bei ihrer Bildung stattfindet, anzunehmen echtigt ist, da man die Wärme, welche bei einer chemischen rbindung frei wird, als das Maass der chemischen Verwandtaftskraft ansehen darf. Wenn sich Schweselsäure mit Bensaure oder Salpetersaure mit Zimmtsaure verbinden, so wird at so viel Wärme frei, als wenn die Schweselsäure sich mit At. Wasser vereinigt. Dessenungeachtet werden diese Verdungen weder bei der gewöhnlichen Temperatur noch beim chpuncte der Auflösungen durch einen Ueberschuss von Basis etzt; diese Verbindungen sind also auch in dieser Hinsicht elgenthümliche anzusehen, wofür bei den sogenannten unmnischen keine Analogie vorkommt.

XXXVI.

bet den Chloroxaläther und die von ihm abgeleiteten Körper.

Von

J. MALAGUTI.

(Ann. de Chim. et de Phys. Juli 1840. p. 299.)

Seitdem es gelungen ist, dem Schweselather allen Wastoff zu entziehen und ihn durch Substitution mit einer äquinten Menge von Chlor zu verbinden, schien es mir wichtig
sein, zu einem gleichen Resultate bei den zusammengesetzten
merarten zu gelangen, welche allgemein als Verbindungen des
weseläthers und einer wasserfreien Säure betrachtet werden.

Die Wichtigkeit einer solchen Untersuchung zu beweisen, de heut zu Tage überstüssig sein, wo Alle, welche sich Chemie beschäftigen, mit den wichtigen Fragen nicht unment sein, können, die kürzlich ausgeworsen worden sind deren Ursprung auf mehr oder weniger neue Arbeiten zugeht, welche alle zum Zwecke haben, Erscheinungen von zelben Ordnung wie die, welche den Gegenstand dieser Abdlung ausmachen, auszuklären.

Von allen zusammengesetzten Aetherarten schien der Oxal-

ich, da diese Substanz keinen andere Wasserstoff euthält all den, welchen man seinem basischen Elemente zutheilt, auf ein grössere Leichtigkeit bei der Erklärung der zu entdeckender Erscheinungen rechnete, sodann weil ich hoffte, da er von allen zusammengesetzten Aetherarien der einzige ist, von dem man mehrere abgeleitete Körper kennt, durch diese Wahl miel in die günstigsten Umstände zu versetzen, um eine Reihe von Producten zu erhalten, deren allgemeines Studium nothwendigein weites System von gegenseitiger Bestätigung veranlasst haben würde.

Da der Oxaläther zu der Reihe von Aetherarten gehört welche nach meinen eigenen Versuchen der Wirkung des Chlor widersteht, so war ich genöthigt, zwei neue Einflüsse einwicken zu lassen. Die Resultate, von denen ich Rechenschaft geben will, sind daher durch die vereinigte Wirkung des gewäschenen und trocknen Chlors, des directen Sonnenlichtes and der Wärme auf den reinen Oxaläther erhalten worden.

Verfahren bei der Bereitung des Chloroxaläthers,

Chemisch reiner Oxaläther wird in eine tubulirte Retort gebracht, welche durch ihren Hals mit einem Recipienten und durch ihren Tubulus mit einer Rühre in Verbindung steht, welche einen trocknen Chlorstrom in die Masse der Flüssigkeit letet. Die Retorte wird in ein Wasserbad gebracht und das Gamdem Sonnenlichte ausgesetzt. Diess ist der Apparat zu de Bereitung des Chloroxaläthers.

Nach einer ein- oder zweistündigen Reaction findet cir Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure statt, welche währer des ganzen Versuches fortdauert. Nach 25—30 Stunden (wer die Flüssigkeit fast 250 Gr. beträgt) erhält die Masse Sirup vonsistenz, und ungefähr nach 90 Stunden fangen Krystalle sie zu zeigen an und nehmen mit einer solchen Schnelligkeit zu dass der Chlorstrom dadurch unterbrochen wird. Der noffüssige Theil wird decantirt, um ihn von Neuem der Wirkunder vereinigten Kinstüsse zu unterwerfen, und diese Operationuss so lange wiederholt werden, als es möglich ist, aus de Flüssigkeit etwas abzuscheiden.

Die rohe krystallinische Masse wird zwischen Löschpapi ausgepresst, bis sie aufhört, nach Art eines fetten Körpe Flecke zu machen. Ist dieser Zeitpunct eingetreten, so zu den ist. Man bringt sie auf ein Filter von schwedischem er und wäscht sie so lange mit essigsaurem Methylen, bis durchfiltrirte Flüssigkeit wenig oder garnicht mehr sauer ist. bringt den Rückstand schnell unter die Presse und wiederdas Waschen und Pressen, bis die Substanz keine saure baaffenheit mehr zeigt. Es bleibt noch eine letzte, sehr langweilige und unangenehme Operation übrig, welche bei grösen Mengen der Substanz ganze Tage einer sehr langweilige und erfordert.

Das wiederbolte Pressen, welches man mit der krystallichen Substanz zwischen mehrmals erneuertem Löschpapier nimmt, bringt in die Masse eine so grosse Menge von orischen Fasern, dass, wenn man etwas davon in einer gläcen Röhre schmilzt, man bald sieht, wie sie, ungeachtet ihblendenden Aussehens, eine Menge fremdartiger Substanzen filt. Wenn man andrerseits eine etwas grössere Menge daschmilzt und, in noch stärkerem Verhältnisse, wenn man ganze Masse schmilzt, so tritt der Anfang einer Zersezgen, deren Producte, indem sie in der schnell krystallisien Masse eingeschlossen bleiben, sie von Neuem sauer, raud und übelriechend machen, was nöthigen würde, die lange der Pressungen und des Waschens mit essigsaurem Meten wieder zu beginnen, wodurch man in einen nie enden-Kreis von Operationen kommen würde.

Um diese Uebelstände zu vermeiden, wodurch eine Arbeit mehreren Wochen verloren ginge, muss man sich eines adgriffes bedienen, dem ich kaum den Namen einer chemin Operation geben kann.

Man bringt auf den Boden einer Platinschale von 5-6 timeter im Durchmesser 3-4 Deeigr. Substanz, welche man der möglichst grössten Entfernung vom Boden in die Runde Die auf diese Weise vorgerichtete Schale wird auf eine allische Unterlage gestellt und durch eine Spirituslampe erti, die man schnell in der Runde herumbewegt. Dadurch bicht die schnell schmelzende Substanz im flüssigen Zustande Boden der Schale, während die fremdartigen Substanzen den Wänden hängen bleiben. Die Substanz zersetzt sich Theil durch Schmelzen; da aber die Schicht sehr dünn

Zersetzung unter der Gestalt eines dichten und erstickenden Rauches, und man erhält so eine sehr gut krystallisirte, farblose, neutrale, geschmacklose und geruchlose kleine Scheibe. Diess ist Chloroxaläther, den man dadurch noch reiner machen kann, dass man ihn 48 Stunden in Wasser lässt. Man bring ihn auf ein Filter, wäscht ihn mehrere Male nach einander und trocknet ihn schnell im luftleeren Raume.

Charaktere des Chlorowaläthers. Et ist eine farblose, viereckigen Platten krystallisirte, geschmacklose, völlig neutrale geruchlose Substanz, welche eine grosse Durchsichtigkeit besitzt, wenn sie frisch bereitet ist, dagegen nach längerer Zek undurchsichtig wird und eine milchweisse Farbe annimmt. Der Chloroxalather schmilzt bei +144° C. unter beginnender Zetsetzung. Er ist in Wasser unlöslich. Der fenchten Luft eine sebr lange Zeit ausgesetzt, wird er sauer, rauchend und eadlich flüssig. Alkohol, Holzgeist, Fuselöl der Kartoffeln, Terpentinöl und Aceton zersetzen ihn sogleich. Schwefeläther, Resigäther und mehrere andere Aetherarten zersetzen ihn nicht # schnell. Essignaures Methylen zersetzt ihn unter allen Auflösungsmitteln, die ich versucht habe, am langsamsten. Ammniakflüssigkeit, Ammoniakgas und im Aligemeinen die Alkalies aussern eine zersetzende, aber verschiedene Wirkung, je nach der Natur der daraus entstehenden Producte.

Analyse des Chloroxaläthers. Wenn man den Chloroxaläther analysicen will, so muss die Menge, welche man den Versuche unterwerfen will, gepulvert und im luftleeren Raumüber gebranntem Kalk 24 Stunden gelassen werden. Es kunerlässlich, die Wägungen mit der grössten Geschwindigkelvorzunehmen, ohne eine der gewöhnlichen Vorsichtsmaassregelt zu vernachlässigen, weil man es mit einer hygroskopischen Substanz zu thun hat. Es ist ganz wesentlich nöthig, den luftleeren Raum in der Verbrennungsröbre bei einer Temporatur un ungefähr +100° C. herzustellen, mag man nun Kupferoxyd oder obromsaures Bleioxyd zum Verbrennen der Substanz anwendet Man wird die Nothwendigkeit dieser letztern Vorsichtsmasseregel noch besser einsehen, wenn man bedenkt, dass der Chio oxaläther keinen Wasserstoff enthält.

1. 0,3905 Gr. Substanz gaben beim Verbrennen mit Kupferoxyd 0,207 Kohlensäure und 0,006 Wasser.

0,5835, durch zuvor gewaschenen und geglühten Actzkalk zersetzt, gaben 1,674 Chlorsilber.

II. 0,505, mit chromeaurem Bleioxyd verbrannt, gabes 0,2735 Kohlensäure und 0,003 Wasser.

0,481 gaben 1,212 Chlorsilber.

III. 0,555 Chloroxalather von einer andern Bereitung gaben 1,597 Chlorsilber.

0,60%, mit chromsaurem Bleloxyd verbrannt, gaben 0,323 Kohlensäure und 0,004 Wasser.

	E.	23.	IJi.
Kohlenstoff	14,65	14,97	14,88
Wasserstoff	0,17	0,06	0,07
Chlor	70,70	71,03	70,98.

Wenn man appimmt, dass die analysirte Suhstanz Oxalther ist, von dem jedes Atom Wasserstoff durch eine äquivalante Menge von Chior ersetzt wird, und man berechnet seine Jusammensetzung nach der Formel Ce Cl₁₀O₄, so hat man:

Kohlenstoff	14,92 = 6C =	458,622
Chlor	72,06 -= 10Cl ==	2213,250
Saueratoff	13,02 == 40 ==	400,000
	100,00	3071,872.

Nimmt man an, dass der Oxalather aus einem Moleccie vasserfreier Oxalature und einem Moleccie Schwefeläther besteht, so müsste man schliessen, dass der Schwefeläther, sowohl im freien als im verbundenen Zustande seinen ganzen Wasserstoff verlieren und eine äquivalente Menge Chlor dafür aufnehmen kanp.

Wirkung des trocknen Ammoniakgases auf Chloroxaläther.

Sobald trocknes Ammoniakgas mit gepulvertem Chloroxalther zusammengebracht wird, welcher in einer mit einem Renipienten verbundenen kleinen Retorte enthalten ist, so füllt sich der innere Raum des Apparates mit einem welssen Dampfe an. Die Temperatur steigt, eine flockige Schieht setzt sich an die laneren Wände ab und ein übelriechender Rauch entweicht durch die Entwickelungsröhre. Nach Beendigung der ganzen Reaction ist ein grosser Theil des Halses der Retorte mit spie-

Die Producte, welche man bei diesem Versuche am reichlichsten erhält, sind Salmiak und prismatische Nadeln, welch nach dem Reinigen sehr weiss, nicht sehr löslich in kalten Wasser, leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Aether sind. Die Auflösung giebt weder durch salpetersaures Silberoxyd noch durch die löslichen Kalksalze einen Niederschlag. Beim langsamen Abdampfen der weingelstigen Auflösung in einer grossen, mit einem Pappendeckel bedeckten Schale kaat man, wenn keine Flüssigkeit mehr vorbanden ist, einen auf Nadeln und Flittern, die sowohl am Pappendeckel als an det Seltenwänden der Schale hängen, gebildeten krystallinischer Schnec sammeln. In diesem Zustande ist die Substanz äussens rein; sie besitzt anfangs einen sehr süssen Geschmack, welcher später hitter wird. Sie schmilzt bei +134°C., ehe sie aber h Fluss kommt, ist bereits ein grosser Theil davon sublimirt, und wenn die Substanz sich in einem weiten Recipienten befindet so gelingt es nicht, sie zu schmelzen, wofern man nicht school eine starke Hitze anwendet. In diesem Falle sobmitzt sie xu einer durchsichtigen Flüssigkeit, welche zu einer sehr wenit gefärbten krystallinischen Masse gesteht. Ihr Siedepunct ist über + 200°C. Wird sie lange mit Kalilauge gekocht, so entwikkelt sie viel Ammoniak, verschwindet endlich und man finde in der Flüssigkeit oxalsaures Kali, Chlorkalium und ein andre Salz, welches durch salpetersaures Silberoxyd nicht gefäll wird, welches aber dessenungeachtet Chlor enthält, wie es sich leicht darthun lässt, wenn man es einäschert und mit dem Rückmit Ammoniakstüssigkeit zusammengelassen, so löst sie sich völtig auf, und wenn man die Flüssigkeit im luftleeren Raume bis zor Trockne verdunsten lässt, so erbält man schöne prismatlsche Krystalle mit einem Ammoniaksalz als Basis, dessen Natur ich kennen lehren will, nachdem ich von der Zusammensetzung der Substanz, welche dasselbe erzeugte, gesprochen habe.

Analyse der durch die Wirkung des trocknen Ammoniakgases auf Chloroxaläther erhaltenen krystallinischen Substanz,

I. 0,477 sublimirte Substanz gaben beim Verbrennen mit Kupferoxyd 0,296 Kohlensäure (das Wasser ging verloren);

0,2225 bildeten beim Zersetzen durch Kalk 0,547 Chlorsilber;
0,621 gaben 25 Cubikcent. Stickstoff bei 14°C. und 0,760
Im. Luftdruck.

11. 0,515 gaben beim Verbrennen mit chromsaurem Bleibxyd 0,333 Kohlensäure und 0,033 Wasser;

0,336 gaben beim Zersetzen durch gebrannten Kalk 0,830 Eblorsilber.

111. 0,691 gaben beim Verbrennen mit chromsaurem Bleimyd 0,415 Kohlensäure und 0,048 Wasser.

	I.	П.	Ш.
Kohlenstoff	17,15	16,80	16,60
Wasserstoff		0,71	0,77
Chlor	60,64	60,94	
Stickstoff	4,84.		
_			

In Atomen:

$$C_4 = 305,748 = 16,86$$
 $H_2 = 12,479 = 0,68$
 $Cl_5 = 1106,625 = 61,02$
 $N_1 = 88,518 = 4,88$
 $O_3 = 300,000 = 16,56$
 $1813,370 = 100,000$

Die unmittelbar aus der Analyse des Oxamethans erhaltene Formel ist C_4 H_7 N_1 O_3 .

Die so eben analysirte Sobstanz unterscheidet sich daher von dem Oxamethan nur durch ein Weniger von 5 At. Wasserstoff und durch ein Mehr von 5 At. Chlor. Die Analogie 206

zwischen diesen beiden Körpern wird noch auffallender, wenn man bedenkt, dass der eine von ihnen das Product der Wirkung des trocknen Ammoniakgases auf Chloroxaläther, währender andere das Product der Einwirkung desselben Gases auf Ozaläther ist.

Wegen dieser Analogien in der Zusammensetzung und Ableitung glaube ich, diesen Chloroxamethan nennen zu könnet und seine Formel ist:

 $C_{18}H_4Cl_{10}N_3O_8 = C_{13}Cl_{10}O_4, C_4O_3H_4N_2$ u. s. w.

Wirkung der Ammoniakflüssigkeit auf das Chlorowamethan.

Lässt man einige Zelt Oxamethan mit Ammoniakfiüssigkelt zusammen, so erhält man nach Dumas Oxamid. Mit den Chloroxamethan verhält es sich nicht so. Ammoniakflüssigkell und Chloroxamethan zusammengebracht, erzeugen keine merkliche Reaction, aber das Chloroxemethan verschwindet abmablig, und wenn man, nachdem die Flüssigkeit von dem Ammomakübersehusse befreit wurde, ein Kalk- oder Silbersalz bineingiesst, so bemerkt man kein Anzeichen der Anwesenheit von Oxalsaure oder von Chlorwasserstoffsaure, was beweist, dass die Umwandlung des Chloroxemethans sehr einfach ist und nichte eine gänzliche Zersetzung seines chemischen Moleculs anzeigt Wenn man die Flüssigkeit, welche das Product dieser Umwandlung aufgelöst enthält, bis zur Trockne im luftleeren Raume abdampft, so erhält man eine sehr weisse Salzmasse aus prismatischen Krystallen. Es ist leicht einzusehen, dass diest eln Salz mit Ammoniak als Basis ist, denn man braucht nut ein wenig davon mit Kalihydrat zu zerstossen, reichliche Entwickelung von Ammoniakgas zu erhalten. Dies Salzmasse zerfliesst äusserst leicht, und sobald sie sich in feuchter Luft befindet, verliert sie ihre Welsse, wird gelblich und dann wieder farblos, sobald sie wieder in den luftleeren Rauf gebracht wird. Ibr Geschmack ist sehr bitter und pikant, sie hat eine schwach saure Reaction, löst sich in Wasser und Alkoholi auf und kann schmelzen, ohne sich zu zersetzen. Bringt mas sie aber zum Steden, so zersetzt sie sich, ahne jedoch Ammo niak zu entwickeln; sie giebt dabei einen sehr diehten, nach Essig riccheaden Rauch.

keit auf das Chloroxamethan.

Bei der Analyse dieses Salzes darf man keine der Vortemaassregeln verabsäumen, welche die Praxis bei einer sehr diessenden Substanz vorschreibt.

I. 0,555 Salz, mit Ammoniak als Basis im luftleeren Raume recknet, gaben beim Verbrennen mit Kupferoxyd 0,315 Kohmare und 0,0705 Wasser;

0,4445 gaben beim Zersetzen durch gebrannten Kalk 1,036 breitber;

0,773 gaben 30 Cubikcent. Stickstoff bei + 21°C. und bei 45 Mm. Luftdruck.

11. 0,538 gaben beim Verbrennen mit chromsaurem Blei0,305 Kohlensäure und 0,067 Wasser.

	I.	11.
Kohlenstoff	15,69	15,67
Wasserstoff	1,14 .	1,37
Cblor	57,44	
Stickstoff	4,49.	

In Atomen:

$$C_4 = 305,748 = 15,87$$
 $H_4 = 24,958 = 1,29$
 $Cl_5 = 1106,625 = 57,46$
 $N_1 = 88,518 = 4,59$
 $0_4 = 400,000 = 20,79$
 $1925,849 = 100,00$

Aber die Formel $C_4H_4Cl_5N_1O_4$ unterscheidet sich von Chloroxamethan $(C_4H_2Cl_5N_1O_3)$ nur durch die Elemente Atoms Wasser.

Es ist daher offenbar, dass das Chloroxamethan unter dem pro Einflusse der Ammoniakslüssigkeit sieh die Elemente ei-Atoms Wasser aneignet, um sich in Ammoniaksalz umzudeln, dessen Säure (nach der gewöhnlichen Constitution der noniaksalze) zur Formel C_4 Cl_5 O_3 l_4 \Longrightarrow C_8 Cl_{10} O_7 haben muss.

Wenn man nun diese Formel mit der der Säure der oxalweinen Salze (C₈ H₁₀ O₇) vergleicht, so kann man nicht umhin, zu
idssen, dess die is unserem Salze enthaltene Säure sich
Chloroxamethan und dem Chloroxaläther so verhält, wie

die Säure der oxalweinsauren Salze zum Oxamethan und zu Oxaläther, und dass folglich das so eben analysirte Salz chlor oxalweinsaures Ammoniak $= C_8 H_8 Cl_{10} N_3 O_8 = C_8 Cl_{10} O_8$ $H_8 N_2 O u. s. w. ist.$

Da wir jetzt das chloroxalweinsaure Ammoniak mit di grössten Leichtigkeit bereiten können, so können wir von die sem Salze alle möglichen chloroxalweinsauren Salze erhalte

Da mir die Bereitung der chloroxalweinsauren Salze vantergeordnetem Interesse zu sein schien, so wendete ich meiniganze Aufmerksamkeit darauf, die Chloroxalweinsäure abzuscheiden; und ich habe die Bereitung dieser Salze um so meh vernachlässigt, als es mir, nachdem durch die Analyse dargethan worden war, dass das chloroxalsaure Ammoniak allektwasser enthält, welches ihm wesentlich angehört, und dass og gewissermaassen als ein wasserfreies Salz betrachtet werde kann, unnütz schien, durch die Analyse eines andern Salze die Sättigungscapacität der Säure aufzusuchen.

Bereitung der Chloroxalweinsäure.

Man bringt in eine Auflösung von chloroxalweinsauret Ammoniak eine bekannte Menge von kohlensaurem Natron, concentrirt die Flüssigkeit im Sandbade zu ¾ ihres Volumens un lässt sie im luftleeren Raume vollends eintrocknen. Der Rückstand wird in einer geringen Menge Wasser aufgelöst, wohl die zum Neutralisiren erforderliche Schwefelsäure enthalten ist Die Masse wird von Neuem getrocknet, zuerst im Sandbade nachber im luftleeren Raume. Der Rückstand wird mit wasserfreiem Alkohol behandelt, welcher die freie Chloroxalweissäure ohne eine Spur von schwefelsaurem Natron auflöst. Nach dem man untersucht hat, oh keine Schwefelsäure in der weingeistigen Flüssigkeit vorhanden sei, in welchem Falle man durch ein wenig Barytwasser fällen müsste, so concentrirt man durch Wärme, bis das Volumen auf die Hälfte reducirt ist, und bring nachber das Ganze in den luftleeren Raum.

Eigenschaften und Analyse der Chlorowalweinsäure.

Sie bildet eine unregelmässige Masse von kleinen Nadel ist farblos, in allen Verhältnissen in Alkohol, Aether und Wa aer löslich und bei einer niedrigen Temperatur schmelzbar. B

Shrung mit der Zunge erzeugt eie eine sehr brennende Emdung und einen weissen Fleck. Bine geringe Portion, den obern Theil der Hand gelegt, zerfliesst anfange und eugt nach kurzer Zeit einen heftigen Schmerz und einen von m entzändeten Kreis umgebenen weissen Fleck. Die Chlor-Iweinsäure branst mit den Lohlensauren Salzen auf und verdet sich mit den Basen unter Bildung von löslichen Salzen. ist dergestalt zerfliessend, dass, wenn man sie in einer hale trocknet, die, um sie in eine Flasche zu bringen, erfortche Zeit hinreicht, dass ein grosser Theil flüssig wird. 🙀 Zusammensetzung ist folgendor

1. 0.281 Chloroxalweinsäure gaben beim Verbregnen mit manatrem Bleioxyd 0,165 Kohlensäure (bei dieser Analyse de das Wasser nicht in Rechnung gebracht);

0,223, durch Kalk zersetzt, gaben 0,548 Chlorailber,

44. 0,365 gabea 0,215 Kohlensäure; 0,188 gaben 0,460 Chlersilber.

> II. T. 16,23 16,28 Koblenstoff Chlor 60,95 60,35 Wasserstoff 23,72 23,37. Saverstoff

Bei Berechnung der Zusammensetzung der Chloroxalweinnach der Formel CaClinO7, H2O bat man:

Kohlenatoff 16,81 Chlor 60,65 Wasserstoff 22,34. Sauerstoff

Berechnet man nach der Formel CaClinOti2H2O, so hat

Kohlenstoff 16,30 59,03 Chlor Wasscratoff 24,68, Bauerstoff |

Nun entspricht aber der bei den beiden Analysen gefun-Kohlenstoff ganz genau dieser letztern Formel, so dass sie Vertrauen angenommen werden kann, um so mehr, als die ch den Versuch gefondene Menge des Chlors offenbar zu gress Es scheint mir daher mehr als wahrscheinlich, dass die dem luftleeren Raume getrocknete Chlorexalweinsäure nar para. f. prakt. Chemie. XXII. 4

1 Atom Wasser enthält und dass der Unterschied in den snalyschen Resultaten von ein wenig Feuchtigkeit herrührt, von de es nicht gelang, die der Analyse unterworfene Monge zu b freien.

Die freie Chloroxalweinsäure hat daher folgende Zusan mensetzung:

Wirkung der Ammoniakstüssigkeit auf Chloroxalather.

Wenn man Ammoniakslüssigkeit auf gepulverten Chief oxalather giessen wollte, so würde eine so hoftige Beaction folgen, dass das Ganze verloren ginge. Bringt man aber de Chloroxaläther in kleinen Portionen in die Ammoniakstüssigke so entsteht bei jedem Einbringen ein Brausen, welches an in Eintauchen eines glähenden Körpers in Wasser erinnert. fällt eine amorphe weisse Substanz nieder und es entwicks sich ein wenig weisser Rauch. In der Flüssigkeit kann mit leicht die Anwesenheit einer geringen Menge Salmiak und 🐝 nige Spuren von Oxalsäure dartbun, und führt man die Unter suchung noch weiter, so entdeckt man endlich ein chlorhaltige Salz mit Ammoniak als Basis, das man aber von dem chlor wasserstoffsauren Ammoniak, womit es gemengt ist, abscheid kann. Aus emigen seiner Charaktere scheint zu erhellen, das dieses chlorbaltige Salz dieselbe Säure enthält, welche ich be reits bei der Wirkung des Kali's auf das Chloroxamethan wähnt habe.

Die amorphe weisse Substanz ist fast unlöslich in kake Wasser, völlig unlöslich in absolutem Alkohol und etwas lie lich in siedendem Wasser, woraus es beim Erkalten in klein krystallinischen Klümpchen niederfällt, die, mit der Loupe betrachtet, nur Anhäufungen von kleinen Nadeln sind. Diese Sustanz ist geschmacklos und neutral. Mit Kalkhydrat zerstosse entwickelt sie kein Ammoniak. Dagegen entwickelt sie das selbe in beträchtlicher Menge, wenn man sie lange mit Kallauge kocht, wodurch sie endlich verschwindet. In der alle

rakteren muss man das Oxamid erkennen. Dessenungeachtet ich den in dieser Substanz enthaltenen Kohlenstoff bemen, um den geringsten Zweifel an der Identität dieser stanz mit dem gewöhnlichen Oxamid zu zerstreuen.

0,3325 im luftleeren Baume getrocknete Substanz gaben 19 Kohlensäure, welche 27,35 Procenten Kohlenstoff entjut. Bekanntlich enthält das Oxamid 27,6 Procent davon.

Wenn man sich an das erinnert, was beim Zusammengen des Oxaläther mit Ammoniaksüssigkeit vorgeht, so ist
genöthigt zuzugeben, dass unter dem Einstusse dieses
as sich der Oxaläther und Chloroxaläther ganz gleich verin. Zwar giebt die erste dieser beiden Aetherarten, ausser
mid, Alkohol, während die andere Aetherart complicirte
ducte giebt; es ist aber eben so wahr, dass die unmittelbare
setzung in beiden Fällen dieselbe ist, mit Ausnahme der
rgeordneten Renctionen, welche, je nach der Natur der
sedle, die daraus entstehen, später stattfinden können,

Wirkung des Alkohols auf Chloroxaläther.

Die Einwickung des Alkohols auf Chloroxaläther ist äustempliciet, und wenn man alle Phasen derselben bestimund sie dem Calcul der Theorie unterwerfen wollte, so de man sich eine kaum ausführbare Arbeit auferlegen. Dath, dass die Producte dieser Einwirkung sich auf sieben vielleicht auf acht belaufen und dass ihre relative Menge nach der Dichtigkeit des Alkohols ändert, so wie nach Temperatur, bei der die Wirkung erfolgt, und nach der de, welche man hehandelt, wird man sich überzeugen, wenn ich die Arbeit, alle diese Phänomene zu erklären, unmöglich halte, ich mich keiner Uebertreibung schuldig hte.

Ich will daher bei dem hervorstechendsten Resultate dieser kung verweilen und die anderen, die mir weniger wichtig zein schienen, übergehen.

Bringt man Chloroxaläther mit Alkohol zusammen, so zeigt ein sehr geringes Aufbrausen, welches von der Entwickedes Kobienoxydes berrührt, dessen Volumen im Vergleich der angewandten Menge Chloroxaläther sehr gering ist.

Man findet zuweilen zugleich mit dem Kohlenoxyd Spuren vor Kohlensäure und fast immer Chlorwasserstoffäther. Ausserde erhitzt sich die Masse, der Chloroxatäther verschwindet in kanzer Zeit und die Flüssigkeit erhält ein gelbliches Aussehm Verdünat man diese Flüssigkeit mit Wasser, so trübt sie sie und setzt ein etwas gefärbtes Oel ab.

Die Flüseigkeit, in der dieses Oel sich gebildet hat, en bält Oxalsäure, Chlorwasserstoffsäure und zwei chlorhaltig Säuren, welche ich von einander nicht abscheiden konnte, vo denen aber die eine, wie ich vormuthe, wasserbaltige Chloroxalweinsäure ist-

Als ich diesen Versuch das erste Mal in einem ziemlich grossen Maassstabe angestellt hatte, um alle Producte desseiber atudiren zu können, beachtete ich unglücklicher Weise nicht genau alle die Umstände, in die ich mich versetzt hatte, so dan ich nur das weiter oben erwähnte Oel in einem hinreichende Zustande von Reinheit erhalten konnte. Eine mehr oder wenigst grosse Menge von Oxaläther (entstanden aus der Wirkung dei im Entstehungsmomente befindlichen Oxalsäure auf den Alkohol), der immer dieses Oel begleitet, hinderte mich, vor Neuem die Eigenschaften zu entdecken, die es, wie sch da erste Mal gefunden hatte, besass. Glücklicher Weise sind die Henctionen, welche es unter gewissen Umständen erzeugt, si hervorstechend und hestimmt, dass man, ungeachtet der Anwesenheit von ein wenig Oxaläther, seine wirkliche Natur oich verkennen kann.

Alles, was ich von dieser Substanz sagen will, bezieh sich auf eine Probe, welche ich ganz einfach durch wiederholtes Waschen gereinigt hatte, bis das Wasser kein Zeiche mehr gab, dass es Chlorwasserstoffsäure oder Oxalsäure enthalte. Ich hatte es durch mehrtägiges Aussetzen im luftleers Baume getrocknet. Diese Substanz, etwas gelblich, besitzt einen Weingeruch, einen ausdauernden süssen Geschmack, der aber einen bittern Nachgeschmack durchdringen lässt. Sie ut vollkommen neutral, wenn sie nicht der feuchten Luft ausgesetz wurde, kommt gegen + 200° C. in's Sieden, ist aber bei dieser Temperatur schon gefärbt. Ihr specifisches Gewicht, bei + 16,5° C. bestimmt, ist 1,3485. Sie ist unlöslich in Wassend in allen Verhältnigsen löslich in Alkohol und Aether. Da

weder Oxalsäure, noch Chlorwasserstoffsäure zu enthalten. Id sie entweder in der Kälte oder in der Wärme mit einer lischen Auflösung zusammengebracht, so verschwindet sie, die daraus entstehenden Producte sind offenbar verschieten in dem ersteren Falle findet man in der Auflösung der Oxalsäure noch Chlorwasserstoffsäure, während man beiden Säuren im entgegengesetzten Falle findet. Ammothüssigkeit oder Ammoniakgas wandelt sie in eine in kaltem ohol völlig lösliche krystallinische Masse um.

I. 0,412 Substanz, in dem luftleeren Raume getrocknet, gabeim Verbrennen mit chromsaurem Bleioxyd 0,255 Kohäure und 0,003 Wasser.

II. 0,505 gaben 0,3085 Kohlensäure and 0,004 Wasser.

111. 0,528 gaben 0,328 Kohlensäure und 0,0035 Wasser. 0,3215, durch Kalk zersetzt, gaben 0,562 Chiorsilber.

I. II. III. Kul. Kohlenstoff 17,11 16,89 17,17 Chlor 69,59.

Durch Berechnung dieser Resultate nach dem durch Unhied bestimmten und zur Einheit angenommenen Sauerstoff It man die Formel C_8 Cl_{10} O_7 , oder

8 Kohlenstoff == 611,496 == 17,34 10 Chlor == 2213,250 == 62,79 7 Sauerstoff == 700,000 == 19,87

3524,746 100,00.

Diese Formel aber ist genau dieselbe, welche ich der in chloroxalweinsauren Ammoniak enthaltenen Säure gegeben e, oder, wenn man will, sie stellt die freie Chloroxalweindar, weniger die Elemente eines Atomes Wasser. Denn

C₈ Cl₁₀ O₇, H₈ A₂ O C₈ Cl₁₀ O₇, H₂ O roxalweinsaures Ammoniak, freie Chioroxalsaure,

C₈ Cl₁₀ O₇

Oel, erzeugt durch die Wirkung des Alkohols auf Chloroxaläther.

Es scheint daher, dass diese ölige Substanz nur wasser-Chloroxalweinsäure ist. Ehe ich aber über die wirkliche ir dieser Substanz einen Ausspruch thue, will ich das Proeiner ihrer ausgezeichnetsteh Rezetibeen untersuchen, d. h. das krystallinische Product, welches aus der Einwirkung de Ammoniakstüssigkeit oder des Ammoniaksases entsteht.

Um mich kurz zu fassen, will ich blos erwähnen, dar das Product der Wirkung des Ammoniaks auf das eben unter suchte Oel nichts andres als sehr reines Chloroxamethan in Ich erinnere hierbei, dass die Eigenschaften des Chloroxamethans so hervorstechend sind, dass sie ohne genauere Unterstehung sogleich erkannt werden. Dessenungeachtet wollte ich meine Meinung durch directe Bestimmung des Chlors bestättigen. Ich gebe hier das Resultat.

0,233 durch Sublimiren erhaltene Substanz gaben 0,58, Chlorsilber = 60,77 Procent Chlor.

Das Chloroxamethan enthalt 61,01.

Die gehörig erwiesene Thatsache der Bildung des Chlos oxamethans durch die Wirkung der Ammoniakstüssigkeit od des Ammoniakgases auf unser Oel gestattet mir jetzt, die Frag aufzuwerfen, ob man den von mir angeführten Analysen ch andere Auslegung als die geben kann, nach der es 🎎 wasserfreie Chloroxalweinsäure betrachtet wird. Ohne bei de anderen Reactionen zu verweilen, welche alle mit dieser Ar sicht übereinstimmen, will ich das angeben, was bei der Buwirkung des Kali's oder Natrons in der Kälte auf das vorbil mit dem Namen wasserfreie Chloroxalweinsäure bezeichnete Of vorgeht. Sobald die wasserfreie Säure in dem Kali verschwutden ist, leitet man in die alkalische Auflösung einen Strom gewaschener Kohlensäure, trocknet im luftleeren Raume und behandelt den Rückstand mit Alkohol, welcher das kohlensauf Kali nicht auflöst. Man trocknet auch die weingeistige F.d. sigkeit im luftleeren Raume und bestimmt annäherungsweise 🖑 Mengo des in dem Rückstande enthaltenen Alkali's. Sobali man diese Bestimmung hat, giesst man genug verdünnte Schwel felsäure zu, um das ganze Kali zu sättigen, wiederholt 🗗 zur Bereitung der Chloroxalweinsäure angegebenen Operation und erhält endlich diese Säure mit allen ihren Eigenschaften.

Es ist daher einleuchtend, dass das durch die Reactiones Alkohols auf Chloroxaläther erhaltene ölige Product was serfreie Chloroxalweinsäure ist.

Eine sehr einfache Gleichung würde die Bildung die Substanz mitten im Alkohol erklären. Damit aber diese Gie

be anzunehmen, ohne sie erklären zu wollen.

Alles eben Gesagte bezieht sich auf ein Exemplar, wels mir nicht möglich war, bis zu demselben Grade von Reinwieder zu erzeugen. Aber drei Thatsachen werden beissen, dass in allen Fällen das durch die Wirkung des Alnols auf den Chloroxaläther erzeugte Oel wasserfreie Chlorla lweinsaure ist, die, da sie mit einer grössern oder gerinrn Menge Oxaläther gemengt ist, nicht gestattet, durch die alyse die Zusammensetzung derselben zu bestimmen. 1) Wenn an Ammoniak auf dieses Oel bringt, so erhält man viel Chlormethan und mehr oder weniger Oxamid, je nachdem das Oel ngere oder kürzere Zeit im Wasser geblieben ist. 2) Je mehr Oel Wasser zurückbleibt, desto reicher an Chlor und desto armer Koblenstoff wird sie, und im Wasser findet man Oxalsaure. er Zeitpunct tritt ein, wo man mehr Oxalsäure bemerkt, aber menungeachtet erhält man durch Ammoniak Oxamid, was belist, dass die letzten Portionen Oxaläther zu fest dem Gemenge mangen, als dass sie sich vom Wasser angreifen liessen, und ser Umstand macht die Analyse mangelhaft, 3) Endlieb, on man das Oel durch Alkalien in der Kälte zersetzt, so talt man oxalsaures und chloroxalweinsaures Kali,

Wirkung der Alkalien auf den Chloroxaläther.

Ein Atom Chloroxaläther, durch eine siedende Kaliauflö
g zersetzt, macht i Atom Oxalsäure und 6 Atome Chlor

**). Es muss sieh daher ein neuer, aus C4Cl4O4 beste
der Körper bilden, indem man aunimmt, dass das entzo-

^{*)} Ich bestimmte die Oxalsäure, welche sich durch die lange Zersetzung des an der feuchten Luft ausgesetzten Chloroxalers bildet, und ich fand fast dieselbe Menge wie die, welche
rch die Wirkung der Alkalien gegeben wird. 0,384 Chloroxaläther
een nach achtzehnstündiger Aussetzung an der feuchten Luft 0,055
cht angegriffenen Aether zurück und erzeugten 0,088 schwefelsaukalk = 0,045 wasserfreie Oxalsäure = 14,56 Procent. Ich habe
reits am Anfange dieser Abhandlung gesagt, dass sich zugleich
orwasserstofisäure und eine ohlorhaltige Säure bildete.

gene Chlor durch eine äquivalente Menge von Saucretoff ersets wurde.

Folgendes sind die Details dieses Versuches;

I. 0,708 Chloroxaläther gaben beim Zersetzen durch Kal 0,198 schwefelsauren Kalk — 0,104 wasserfreie Oxalsaur und 1,230 Chlorsilber — 0,302 Chlor, nämlich:

Atome.

wasserfreie Oxalsaure 14,68 = 1 Chlor 42,65 = 5,94.

II. 0,801 Chloroxaläther gaben 0,320 schwefelsauren Kall = 0,115 wasserfreie Oxalaäure und 1,391 Chlorailber = 0,341 Chlor, oder:

wasserfreie Oxalsipra 14,35 = 1Chlor 49,57 = 6

Nach der Theogie würde man haben:

wasserfreie Oxalsäure 14,70 Chlor 43,20.

Ka bleibt daher der durch die vorhergehenden Resultst angegebene Körper C₄Cl₄O_k anfzufinden übrig, welcher die selbe Zusammensetzung wie die Aepfelsäure zeigen würdt deren Wasserstoff durch Chlor ersetzt wäre.

Ich leitete einen Strom Kohlensäure in eine Auflösung vol Aetznatron, welche zur Zersetzung einer gewissen Menge Chleroxalather gedient hatte, und dampfte die Flüssigkeit bei eine Temperatur von + 100° bis zur Trockne ab. Der Rückstand wurde in absolutem Alkohol digerirt, die weingeistige Flüssigkeit abgedampft, der Rückstand mit einer neuen Menge Alkohol behandelt, die wiederum abgedampft wurde. Diese Operationen wurden so lange wiederholt, als noch ein Rückstand erhalten werden konnte, welcher nicht die geringste Spur weder von Oxalsaure, noch Chlorwasserstoffsaure mehr enthielt. brigens war diess nur dadurch möglich, dass die an den Rändern hangende Salzkruste abgenommen wurde. Diese Substant bildet hlätterige, zersliessende, neutrale und hittere Krystalle Sie läsat sich weder durch salpetersapren Silberoxyd, noch durch Chlorealcium füllen , lässt beim Glühen einen Rückstand vor Chlornatrium und gab bei der Analyse Resultate, welche de Zusammensetzung sehr nahe kommen, die man ihr theoretisch beigelegt hat, Indem man ein Salz, mit Natzon als Basis, antese Analysen nicht an; denn sie aind nicht genug wiederholt, ad es ist nichts gethan worden, um sie zu controliren. Uetgens schien mir die genauere Untersuchung der Wirkung der Ukalien auf den Chloroxalither auf denn interessant zu sein, wenn man sie mit der Wirkung derselben Agentien auf derehlorhaltigen Aether vergleichen könste. Ich will daher licher eine Lücke in dieser Arbeit lassen, die ich hoffentlich in nigen Monsten*) vollenden werde, als Rosultate geben, die

*) Von der zweiten Hälfte des Mai's bis zur ersten Hälfte des mit's beschäftigte ich mich mit der Bereitung des überchlorhaltigen bethers von Regnault und befolgte daher sorgfältig das von diesm Chemiker angegebene Verfahren. Aber zu meinem grossen Bewern erhielt ich nur den Chlorkohlenstoff von Faraday. Man auf daraus nicht schliessen, dass der überchlorhaltige Aether nur aderthalbehlorkohlenstoff iet; denn die Eigenschaften dieses letzteren Erpers entfernen sich so sehr von denen, welche das von Regnault entdeckte und analysarte Product, besitzt, dass es unmöglich sie zu verwechseln.

Der Unterschied zwischen Regnault's Resultaten und den trigen hängt, glanbe ich, davon ab, dass derselbe seine Arbeit im therbet und Winter vernahm, deren directes Lieht durchaus nicht intensiv ist als das im vorgezückten Frühjahr, zu welcher Zeht meine Versuche angestellt habe.

Ich zweiste daher nicht, dass mir die Bereitung dieses intereanten Körpers gelingen wird, wenn die Beschaffenheit der Atmopläre es gestattet, und dass ich mir so das Mittel verschaffen were, die Versuche anzustellen, welche bei dieser Arbeit nothwendig fattfinden missen.

Ich kann nicht umhin, bei dieser Gelegenheit drei sehr bestimmte kenzen der Wirkung des Chlors auf den Schwefeläther anzuben.

- 1) Am zenstreuten Lichte entwicht: das Chlor nur 4 Ateme Was-
- 2) am director, aber schwachen Lichte entsieht es 16 Atome-
- 9) am starken directen: Lichte erstreckt sich die ersetzende Erkung des Chlors bis auf den Sauerstofft

Ungeachtet diese drei Grenzen direct durch Versucke bestimmt urden, so könnte man doch fragen, ob die dritte Grenze die weibe Ausdehnung der zweiten ist, oder ob sie vielmehr ein besondeund einzig von der eigentbümlichen Natur des Sommerlichtes abngendes Resultat ist. Es glebt bekanntlich nufftillende Beispiele durch ihre isolirte Stellung nicht zur Bildung eines Schlussen dienen könnten.

Meine Ansicht ist leicht zu begreifen, wenn man bedenkt, dass im Allgemeinen alle in dieser Abhandlung untersuchten Wirkungen als Resultate vielmehr Modificationen als Zersetzungen gegeben haben. Nun können und müssen aber alle von dem Chloroxaläther erlittenen Modificationen mit den vom Oxaläther erlittenen analogen Modificationen verglichen werden können. Die Zersetzungen dieser beiden Körper aber könnten nich mit einander vergleichbar sein, ohne dass man im voran wüsste, bis zu welchem Puncte die chemische Aehnlichkelt zwischen dem Schwefeläther und dem überchlorhaltigen Aether gehe.

Schlüsse.

Der Wasserstoff des Oxaläthers kann durch eine äquivalente Menge von Chlor völlig ersetzt werden. Der daraus enstehende Chloroxaläther giebt durch Ammoniakflüssigkeit Oxamid und durch Ammoniakgas Chloroxamethan, welcher Körper sich in allen Beziehungen mit dem Oxamethan vergleiche lässt. Das Chloroxamethan wandelt sich durch die Wirkunder Ammoniakflüssigkeit in chloroxalweinsaures Ammoniak und woraus man durch geeignete Mittel Chloroxalweinsäure erhalte kann, die sich von der Oxalweinsäure dadurch unterscheide dass sie statt Wasserstoff Chlor enthält. Diese Säure kann im wasserfreien Zustande dadurch erhalten werden, dass man Alkohol auf Chloroxaläther reagiren lässt, welcher durch die oxydirende Wirkung der Alkalien auch eine eigenthümliche chlorhaltige Säure erzeugen kann.

von progressiver Substitution, und einer der constantesten Charakten dieser Erscheinung der Progression ist das Durcheinandermengen de Producte von verschiedenen Graden. In dem Falle der Umwandlundes Schwefeläthers in Anderthalbeblorkohlenstoff fehlt dieses von mengen ganz, und man findet nicht die geringste Spur von überchlorhaltigem Aether, so dass man glauben könnte, dass in diesem Falder Anderthalbehlorkohlenstoff nicht aus der Wirkung des Chlors undes starken Lichtes auf den überchlorhaltigen Aether entsteht, son dern auf den auf eine unbekannte Weise modificirten Schwefeläthe Uebrigens wird man aus Versuchen ersehen, ob der überchlorhaltig Aether sich in Anderthalbehlorkohlenstoff umwandelt.

Eins der ausgezeichnetsten Resultate dieser Versuche ist meiner Meinung nach die Erhaltung der chemischen Eigenschaften des Oxaläthers, nachdem er 10 Atome Wasserstoff verloren und 10 Atome Chlor aufgenommen hat. Zwar kennt man andere Beispiele von einer äbnlichen Erhaltung, im Allgemeinen mind sie von den Beactionen hergenommen, welche durch die Zersetzung der chemischen Molecüle der untersuchten Substanz erzeugt wurden, was nicht so entscheidend sein könnte wie in dem Falle, wo keine Zersetzung, sondern eine einfache Modification stattfand.

Man untersuche die folgende Tabelle, worin der Vergleichung wegen alle Umwandlungen des Oxaläthers und Chloroxaläthers enthalten sind, und man wird sich bald überzeugen, dass eine der Reihen nur die Wiederholung der andern ist.

Ich nahm für den Oxaläther keine rationelle Formel an, denn diess schien mir unnütz. Welche Theorie man auch zur Erklärung der Zusammensetzung des Oxaläthers annimmt, so ist die Achnlichkeit der zwei Reihen darum nicht weniger aufallend.

Oxalather und die von ihm abgeleiteten Körper.

C₆H₁₀O₄
Oxaläther.

C6B10O4,C4O3

Oxalweinsäure.

C₆H₁₀O₄,C₄O₃,H₂O

wasserhaltige Oxalweinsäure.

C6H10O4,C4O3BO

oxalweinsaure Salze.

C₆H₁₀O₄,C₄O₂N₂H₄

Oxamethan,

C2O2N2H4

Oxamid.

Chloroxaläther und die von ihm abgeleiteten Körper.

CgCl1004

Chloroxaläther.

C6C110O4,C4O3

Chloroxal weinsäure.

 $C_6Cl_{10}O_4, C_4O_3, H_2O$

wasserhalt, Chloroxalweinsäure.

C6Cl10O4,C4O3BO.

chloroxalweinsaure Salze,

C₆Cl₁₀O₄,C₄O₂N₂H₄ Chloroxamethan.

C₂O₂N₂H₄ Oxamid.

Vor nicht langer Zeit hätte man nichts dagegen gehabt, wenn nach Betrachtung dieser Tabelle gesagt worden wäre, dass der Chloroxaläther, um mich chemisch auszudrücken, Oxaläther sei, welcher statt Wasserstoff Chlor enthalte. Jetzt ist diese vielleicht nicht der Fall. Aber diese Art, sich auszu-

#20 Boussingauft, Zusammens. d. Leimsüse etc.

drücken, ist darum nicht weniger der einfachste und reinst Ausdruck des Versuches.

Aus diesen Untersuchungen geht gleichfalls hervor, das es gelungen ist, dem verbundenen Schwefeläther allen Wasserstoff zu entziehen, obgleich der Oxaläther Schwefeläther enthält. Es fragt sich, in welcher Beziehung der Schwefeläther und der überchlorhaltige Schwefeläther zu einander stehen, obeine Analogie zwischen dem freien überchlorhaltigen Schwefeläther und dem verbundenen überchlorhaltigen Schwefeläther besteht. Unvorhergesehene Umstände haben mich genöthigt, die Untersuchung dieser Fragen zu verschieben.

XXXVII.

Bemerkungen über die Zusammensetzung det Leimsüss und der Leimsüsssalpetersäure.

Von

BOUSSINGAULT.

(Compt. rend. T. XI.)

Schon seit 2 Jahren boschäftige ich mich mit dem zokkerhaltigen Stoffe, den He. Braconnot erhalten hatte, inder
er Schwefelsäure auf Leim einwirken liess. Man erionert sich
dass die Existenz des Leimsüss von verschiedenen Chemikert
in Zweifel gezogen worden war. Indem ich aber den von HraBraconnet gegebenen Vorschriften Folge leistete, erhielt ich
gleich anfangs die beiden Substanzen, die er bezeichnet hatte
den Zucker und das Leucin; aber schon nach einigen Versuchen, die ich anstellte, um die Zusammensetzung dieser beidet
Körper zu bestimmen, war ich genöthigt, meine Untersuchungen abzubrechen.

Seitdem ist dieser Gegenstand auch von anderen Chemikert berührt worden; die Resultate, zu denen sie gelangten, stimmen über einige Puncte mit denen, die ich erhielt, zusammen, über andere weichen sie bedeutend davon ab. Da ich alles, was von mir abhängt, gethan habe, um meinen Analysen Genauigkeit zu geben, so kann ich nicht umbib, diese Unterschieden zu bezeichnen.

Boussingault, Zusammens. d. Leimsüss etc. \$91

Weitere Arbeiten werden entscheiden, auf welcher Seite Errtbümer sind.

Leimsüss.

Die Eigenschaften des Leimsüss sind hinreichend bekannt eh die Arbeit des Hrn. Braconnot. Seine Zusammensezg, bergeleitet aus Analysen von Producten verschiedenen runges, ist:

	Gef.	Ber,	
Kohlenstoff	33,85	34,00	Cis
Wasserstoff	6,44	6,36	H ₃₆
Stickstoff	20,00	20,05	Na
Sauerstoff	39,71	39,59	0,4

Mit Hülfe einiger Vorsichtsmaassregeln, die ich in meinem sichte angegeben habe, verbindet man leicht das Leimsüss Silberoxyd. Die Verbindung erscheint in Gestalt farbloser stalle und ist in kaltem Wasser wenig löslich,

Leimsüss in der

	Verbindung.	Verbindung.
Kohlenstoff	37,67	13,66
Wasserstoff	. 6,12	1,91
Stickstoff	22,26	8,07
Silber	_	63,95
Sauerstoff	33,95	13,11,

Diese Zusammensetzung führt zu der Formel:

 $C_{18}H_{30}N_{8}O_{11}+Ag_{4}O_{4}.$

Leimsüss in der

	Verbindung.	Verbindung.
Kohlenstoff	87,65	13,33
Wasserstoff	5,86	2,08
Stickstoff	22,16	7,87
Silber	_	64,50
Sauerstoff	34,33	12,22.

Mit grösster Leichtigkeit vereinigt sich Leimstiss mit den den von Kupfer und Blei.

Beide Verbindungen sind sehr auflöslich in Wasser.

Die Kupferverbindung erhält wan als eine krystalliuische blace Masse; ihre Apalyse bestätigt vollkommen die Silbersalze gezogene Formel.

222 Boussingault, Zosammens. d. Leimsüss etc.

Die Bleiverbindung krystallisirt in schönen farblosen Nadeln, ihre Auflösung wird durch Kohlensaure vollständig zersetzt.

Verbindung in constanten Verhältnissen darzustellen. Die Proportion des Bleioxyds hat verschiedene Male zwischen 63½ und 64½ geschwankt, doch kann man durch ein genügend verlängertes Verfahren ein Salz erbalten, welches 64,9 Oxyd est hält, eine für die angenommene Formel sehr bedeutende Menge

	Leimsüss,			Verbindang.	
	Gef.	Ber.		Gef.	Ber,
C	37,55	37,55	C	13,29	13,68
H	5,90	5,96	H	2,04	2,13
N	22,20	22,16	N	7,78	8,07
0	34,27	34,33	0	11,93	12,54
			Рb	64,96	63,58,

Leimsüsssalpetersäure.

Diese Säure bereitet man, indem man das Leimsüss in schwacher Salpetersäure löst; man erwärmt gelinde und durch das Abkühlen krystallisirt die Lösung; man bemerkt gar keint Beaction, und es ist in der That eine blosse Lösung des Zokkers in der Säure.

Die Leimsüsssalpetersaure hat einen sehr sauren, aber zu gleicher Zeit leicht angesüssten Geschmack.

Ich habe die Säure in drei Zuständen analysirt: krystallisirt, getrocknet bis 110° und in den Salzen.

Getrocknet bis 110° enthält die Leimsüssaalpetersäure:

	Gef.		Ber.
C	18,1	C ₁₆	18,2
H	4,2	H ₄₂	4,0
N	21,2	N ₁₆	21,5
0	56,5	037	56,3.

Das leimsüsssalpetersaure Silberöxyd krystallisirt sehr leicht. Verschiedene Zufälle, die mir begegneten, indem ich die leimsüsssalpetersauren Blei- und Kupfersalze erwärmte, liessen mich einige Vorsichtsmassregeln für die Zersetzung dieses Salzestreffen. Ich erkannte bald zu meinem grossen Erstaunen, das diese Maassregeln völlig unnütz sind; diess Silbersalz brent, ohne zu detoniren. Die Zusammensetzung ist:

	Säure.	Saiz.
Kohlenstoff	19,61	10,08
Wasserstoff	3,63	1,86
Stickstoff	28,01	11,83
Sauerstoff	58,75	27,36
Silber	_	48,60.

Das Atomgewicht, welches aus dieser Zusammensetzung vorgeht, wenn man 1 At. Basis in dem Salze annimmt, bett 1535,2; aber die Atomquetienten zeigen deutlich, dass Leimsüsssalpetersäure polybasisch ist. In der That, diese stienten sind:

C 8,0 H 83/4 N 4,0 O 81/4 u. s. w. Das Silbersalz wird also:

 $C_{16}H_{34}N_{16}O_{53} + Ag_4O_4.$

So verliert also das bis 110° getrocknete Salz 4 At. Wasdie durch 4 At. Silberoxyd sich ersetzt sehen. Die Anavon leimsüsssalpetersaurem Kali führte genau zu demben Resultate.

Es reicht hin, dass man einen Blick auf die in meinem Acht enthaltenen Formeln werfe, um sich zu überzeugen, in der Leimsüsssalpetersäure die Salpetersäure sich untindert vorfindet. Die leimsüsssalpetersauren Salze können zugestellt werden, als gingen sie hervor aus der Verbindung Salpetersäure mit dem entsprechenden Leimsüsssalze, oder higer noch als die Verbindung des Leimsüss mit einem saltersauren Salze. Man kann wirklich auch die leimsüsssaltersauren Verbindungen darstellen, wenn man die leimsüssen der mit Salpetersäure behandelt.

إ	4 11	C T N O
ľ	imsüss, unverbunden	$C_{16}H_{36}N_{8}O_{14}$
í	imsüsa in Salzen	$C_{16}H_{30}N_{8}O_{11}$
	berverbindung	$C_{16}H_{30}N_8O_{11}+Ag_4O_4$
į	pferverbindung	$C_{16}H_{30}N_{8}O_{11}+Cu_{4}O_{4}$
	dverbindang	$C_{16}H_{30}N_{9}O_{11}+Pb_{4}O_{4}$
	ystallis.Leimsüsssalpeters. 👚	$C_{16}H_{30}N_{8}O_{11}+N_{8}O_{20}+H_{18}O_{9}$
*	see Säure getrocknet bei 110°	$C_{18}H_{30}N_8O_{11}+N_8O_{20}+H_8O_8$
ě	Säure in den Salzen	$C_{18}H_{30}N_8O_{11}+N_8O_{20}+H_4O_2$
	bersalz der Säure	$C_{16}H_{30}N_{8}O_{11}+N_{8}O_{20}+Ag_{4}O_{4}+$
		H ₄ O ₂
	Hsalz derselben	$C_{16}H_{30}N_{8}O_{11}+N_{8}O_{20}+K_{4}O_{4}+$
		H ₄ O ₂ *).

^{*)} Vgl. Mulder d. Journ. B. XVI. S. 290.

XXXVIII.

Untersuchungen über die chemische Zusam mensetzung des menschlichen Gehirns.

Vod E FRÉMY.

(Compt. rend. T. XI. p. 763.)

Der Umfang meiner Unterauchungen hat mich gezwungen meine Arbeit in zwei Theile zu sondere. In dem ersten gebe ich die Zusammensetzung und Natur der verschiedenen fetten Stoff die man aus dem Gebirn gewinnen kann, und die Verfahrungsarten, deren ich mich bediente, sie zu reinigen. dieser erste Theil eine Grundlage ist, auf welche ich mich stützen werde, um die Zusammensetzung des Gebirns bei der Thieren festzustellen, oder um die Vooliederungen zu erkennen denen es in Krankheiten ausgesetzt ist, so habe ich gewünscht denselben zuerst dem Urtheile der Academie vorzulegen. 14 beginne meinen Bericht damit, die Arbeiten anzuführen, die über das Gehirn veröffentlicht worden sind, und indem ich so zu de Prüfung der Abhandlung komme, welche Hr. Couerbe übe diesen Gegenstand herausgegeben hat, versuche ich die Unreinbeit der Körper darzuthun, die dieser Chemiker als unmittelbare Producte betrachtet hat.

Nach dieser Prüfung, in der ich übrigens anerkenne, das man dem Hrn. Couërbe die wichtige Entdeckung des Cholesterins im Gehirn verdankt, gehe ich zu der Erklärung det verschiedenen Verfahrungsweisen über, die ich anwandte, um die fetten Körper aus dem Gehirn zu ziehen, sie zu reiniget und ihre Proportionen zu bestimmen. Aus meinen Analyset geht hervor, dass das menschliche Gehirn aus einer bedeutenden Menge Wasser und einem Körper besteht, der in Aether und iöslich ist und den ich mit dem Namen "albuminöser Stoff" bezeichne. Der in Aether iösliche Antheil besteht hauptsächlich aus drei Körpern:

- 1) aus dem weissen, von Vauquelin entdeckten Stoffe, an welchem ich entschieden saure Eigenschaften entdeckte und den ich Hirnsäure (acide cérébrique) genannt habe;
 - 2) aus einer fetten Flüssigkeit, die die Zusammensetzung

alle Eigenschaften des Oleins aus Menschenfeit hat, wel-

3) aus Cholesterm.

Ausserdem findet man im Gehirn sehr unbedeutende und in veränderliche Mengen von Olein- und Margarinsäure, von irnsaurem Natron und albuminöser Masse.

Um zu diesem Resultate zu gelangen, habe ich verschiene Arten der Analyse angewandt, wie ich sie in meinem Benht mittheile; hier werde ich diejenige mittheilen, die mir am
nfachsten scheint. — Ich fange damit an, das Gehirn in kleine
nht zu schneiden, lasse es verschiedene Male in Alkohol kon und einige Tage in der Flüssigkeit stehen.

Dieses Verfahren hat zum Zweck, das Wasser, welches Gehirn enthalten ist, zu entfernen und die albuminöse Masse aguliren zu machen. Das Gehirn hat alsdann seine Elasticiverloren und kann unter die Presse gebracht werden; die koholischen Flüssigkeiten enthalten nur Spuren von Hirnare, die man durch Filtration gewinnt. Darnach zieht man Gehirn mit kochendem Aether aus; die ätherischen Flüskeiten werden sämmtlich verdampft; der Rückstand der Verimpfung wird mit kochendem absolutem Alkohol behandelt, er das Olein, die Hirosäure, das Cholesterin und Olein- wie margarinsaure auflöst; die albuminöse Masse und das hirnsaure Satron lösen sich nicht. Durch Abkühlen der Flüssigkeit sezsich Cholesterin und Hirnsäure ab; diese beiden Stoffe wint man durch kalten Aether, der das Cholesterin vortreffch auflöst und die Hirnsäure zurücklässt. Der kalte Aikohol mit das Olein, die Olein- und Margarinsäure aufgelöst; man erdampft diesen Alkohol, indem man ihn mit Ammoniak ein venig alkalisch macht; dann tritt ein Moment der Verdampfung 🖦, wo das Oleïn niederfällt, das oleïn- und margarinsaure Ammeniak aber aufgelöst bleiben.

Was den in Alkohol unlöslichen Theil betrifft, der aus Almin und hirnsaurem Natron besteht, so lässt man ihn in Altohol kochen, der ein wenig Chlorwasserstoffsäure enthält, welbe das hirnsaure Natron zersetzt; die dadurch frei gewordene dirnsäure löst sich sehr leicht in Alkohol. Dann bleibt eine efärbte Materie von albuminöser Natur zurück, welche Schweund niemals Phosphor enthält.

Nachdem ich so die Zusammensetzung der fetten Bestantheile des Gebirnes festgestellt batte, stellte ich nach dem Vet fahren des Hrn. Couërbe die Stoffe dar, welche er als rein Substanzen betrachtet, und bestrebte mich, ihre Unreinheit durch directe Versuche darzuthun. Auf diese Weise erkannte id dass der Körper, den er *éléencéphol* nannte, nichts andres 🕨 als ein Gemenge von Olein und hirnsaurem Natron; ich beweise diess sogleich, indem ich den Körper mit einer alkobe liachen Auflösung von Kali behandle, die das Oleïn verseift. Olejnsäure verwandelt und hirnsaures Alkali niederfallen läst Ich habe seibst bei dieser Gelegenheit noch einen Versuch gemacht, der, wie mich dünkt, entscheidend ist. Ich verschaft mir eine Probe des von Hrn. Couër be selbst bereiteten eleen céphol, welche ich der Güte des Hrn. Guérin verdanke; id behandelte sie mit absolutem Alkohol, der das Olein auflöste wi elne leimige Masse niederschlug, die nichte andres war, 🖈 birnsaures Natron. - Auf eine ähnliche Weise kam ich dahlt dans das céphalote des Hra. Couerbe aus einem Gemeng von Olein, hirpsaurem Natron und Spuren von Eiweiss bestand Endlich in Betreff seines stearoconote habe ich mich überzeuge dass es aus einem Gemenge von Eiweissund hirnsaurem Natrot bestand, indem ich diese Masse mit einem durch Chlorwasserstoff saure angesauerten Alkohol kochen liess, welcher die Hirnston aufnimmt und das Eiweiss zurücklässt. Indem ich Gehirne 🛍 verschiedenen Zuständen und von verschiedenem Alter aualysirt ersah ich, dass die Quantität von freier Fettsäure, welche das Gehira entbält, veränderlich war, und dass sie öfters sogar zunahm, wenn man die fetten Körper eine Zeit lang in verschlot senen Flaschen stehen liess. Ich habe die Erklärung dieser sonderbaren Erscheinung in den Beobachtungen gefunden, welche Hr. Chevroul über das Leichenfett gemacht hat, und in der Abhandlung, welche die Herren Pelouze und S. Boudel über die freiwillige Verseifung des Palmöles veröffentlicht haben

Ich habe gesehen, dass es die albuminöse Masse war welche die Eigenschaft hatte, mit der Zeit das Olein in Oleia sture umzuwandeln.

Endlich wollte ich noch finden, welcher Theil des Gohirnes am melsten fettige Materie enthielte, und die Auslyst hat mir gezeigt, dass alle fetten Körper sich in der weisset des Gebirnes finden und dass die graue Masse nur Spadavon enthält. Wenn man der weissen Masse durch Aedie fetten Körper, die sie enthält, entzogen hat, so erman eine Masse, die in allen Stücken der grauen Materie
ch ist. Wenn man also vom chemischen Standpuncte aus
Anatomie des Gehirnes darstellen wollte, so wärde man sadass der Theil, der gewissermassen das Fachwerk des
rues bildet, ursprünglich grau ist, und dass es die fette
rie ist, welche durch Eindringen und Vertheilen im Innern
grauen Materie die weissen Bänder bildet, welche den weisTheil des Gehirnes ausmachen.

Meine Absicht ist übrigens nicht, die physiologische Frage erübren, aber Hr. Magendie, der mir auch die zu mei-Arbeit nothwendigen anatomischen Materialien lieferte, mir versprochen, sich mit den Fragen zu beschäftigen, de vom physiologischen Gesichtspuncte aus Interesse darkünnten, sobald meine chemischen Belege vollständigen.

XXXIX.

ber die Zusammensetzung der Wolle, die zorie ihrer Entfettung und einige von ihnähern Zusammensetzung abhängende venschaften, welche auf die industrielle Benutzung derselben Einfluss haben.

Von

CHEVREUL.

(Revue scient, et industr. T. 2.)

Obgleich die Wolle einen wichtigen Gegenstand der Inrie ausmacht, so ist ale doch in Bezug auf diejenigen ihEigenschaften, welche auf das Gelingen der Operationen
Färberei Einfluss haben, nur wenig untersucht worden.
gen Mangel solcher Untersuchungen ist man nicht im Stande
esen, die Nachtheile verherzusehen, die durch die Gegengewisser Körper bedingt sind, die zufällig oder absichtmit ihr gemischt vorkommen. Wegen Mangel solcher Unnehungen kann man sich ferner keine genaue Rechenschaft

geben und noch weniger den Grund der Ungleichheiten erkennen, die sich bei gleicher Behandlung des Färbers in der gesponnenen oder gewebten Wolle zeigen.

Bei diesem Stande der Sachen und nach dem Plane der Untersuchung, den ich in meiner ersten Abhandlung (v. Nous Mémoire de l'Académie des Sciences, T. XV. p. 383) angegeben hatte, musste ich mein Augenmerk besonders auf eine detaillirte Untersuchung der Wolle richten; denn ohne Zweitel ist ihre nähere Zusammensetzung complicirter, als die irgenteines andern Stoffes. Es muss daher nothwendig der Kinftundbestimmt werden, den ihre näheren Bestandtheile bei einem gegebenen Falle haben können. Und dieser näheren Bestandtheile giebt es nach einer Arbeit, die ich im Jahre 1838 in der Academie vorzulesen die Ehre hatte, in der mit destillirtem Wasser möglichst entfetteten wenigstens drei, nämlich:

- 1) eine fettige, bei gewöhnlicher Temperatur feste mit bei 60° vollkommen slüssige Substanz;
 - 2) eine fettige, bei 15° slüssige;
- 3) eine saserige Substanz, die wesentlich die sogenannte Wolle ausmacht.

Ich habe angegeben, dass die Wolle wenigstens 3 Hauptbestandtheile habe, weil die faserige Substanz im Verlaufe meiner Beobachtungen Schwefel oder Schwefelwasserstoff abgah, ohne ihre wesentlichen und charakteristischen Eigenschaften zu verlieren. Und seitdem ist es mir wahrscheinlich geworden, dass der Schwefel als Bestandtheil in die Zusammensetzeng eines von der eigentlich sogenannten faserigen Substans verschiedenen Körpers eingehe. Diese Meinung und die für technische und physiologische Chemie sich daraus ergebenden Folgerungen zu begründen, ist ein Hauptzweck dieser Abhandlung. Ehe ich aber auf diesen Gegenstand eingehe, muss ich einige chemische Eigenschaften der Wolle in dem Zustande, in dem sie verwendet wird, auseinandersetzen.

I. Einige Eigenschaften der entfetteten Wolle.

1000 Th. gut entfetteter und mechanisch zertheilter und aufgelockerter Wolle geben 5 bis 3 p.C. Asche, die im Allgemeinen aus phosphorsaurem Kalk und Magnesia, schwefelsau-

m Kalk, Kisenoxyd, Kieselerde und einige Male aus anganoxyd bestand.

Die mit Salzsäure behandelte Wolle gab 0,002 bis 0,001 sche. Die 2 Stunden lang einer Temperatur von 150° aussetzte Wolle nahm eine gelbe Farbe an, die mehr Intensität hielt, wenn die Temperatur bis 170° erhöht wurde.

Wolle, durch 2 Stunden lange Erwärmung bei 100° geicknet, entwickelt weder Ammoniak noch eine schweselhale Substanz; bei 130° giebt sie Ammoniak und bei 146 bis
0° entwickelt sie eine schweselhaltige Substanz, ohne merkre Entwickelung eines in Wasser unlöslichen Gases.

Das Wasser begünstigt die Entwickelung des schwesligen impses, denn es reicht hin, die Wolle mit Wasser zu kochen, i den Schwesel an dem sich entwickelnden Dampse zu ernnen. Schweselsäure und hauptsächlich alaunhaltiges Waszwirkt weniger als destillirtes Wasser.

Nach dieser Neigung der Wolle, Schwesel abzugeben, ist nicht zu verwundern, dass sie sich vornehmlich in der Wärdurch Berührung mit mehreren metallischen Körpern, z. B. sigsaurem Blei und Zinnchlorür, schwärzt.

Hieran reihen sich einige besondere Beobachtungen, die hauf den Einfluss einer längern, 4 Jahre dauernden Berühng gewisser Körper mit der Wolle beziehen.

- a) 1 Th. Wolle, in 40 Th. Wasser getaucht, das 0,4 wasrhaltiges einfach kohlensaures Natron und 0,4 Blattzinn, das
 rischen ihren Fasern zerstreut war, enthält, veranlasst eine Entckelung von Schwefelwasserstoff und Ammoniak und die Bildung
 n Einfach Schwefelzinn. Die Wolle ist in ihrer Festigkeit
 nz verändert. Auf Kosten ihrer Elemente bildet sich eine
 hr merkliche Quantität einer flüchtigen riechenden Säure, von
 r ich weiter unten sprechen werde.
- b) 1 Th. Wolle, unter den nämlichen Umständen (wie sub a), sgenommen, dass das Zinn durch Blei ersetzt wurde, färbte h mehr, veränderte sich aber wenig in seiner Festigkeit; ch erzeugte sich weniger von der flüchtigen riechenden Säure.
- c) 1 Th. Wolle, unter den nämlichen Umständen (wie sub ausgenommen, dass das Blei durch gelbes Bleioxyd ersetzt irde, färbte und veränderte sich mehr.

Hieraus sieht man, 1) dass die Berührung des Zinns mit

Wolle in sehr wenig alkalischem Wasser eine stärkere Verisderung als metallisches Blei, und

2) die Berührung des Bleioxyds mit alkalischem Wasse eine stärkere Veränderung als die Berührung des metallische Bleies mit alkalischem Wasser hervorbringt,

Ich füge hinzu, dass, wenn man 1 Th. Wolle in 40 The ion Wasser mit 0,4 Bleloxyd ohne Alkali aufbewahrt, die Wolle sich, wenn auch nicht stärker als mit Bleioxyd und alkalische Wasser, doch mindestens gleichmässiger färht. Dabei ist abl zu bemerken, dass die Festigkeit der Wolle sich kaum vera dert, während sie, wenn kein Blejoxyd mit dem destillirte Wasser gemengt ist, viel von ihrer Festigkeit verloren habt wärde. - Eine andere merkwürdige Thatsache ist es, de Wolle, 4 Jahre lang in destillirtem Wasser sich selbst übg lassen, zu Ende dieser Zeit nichts zeigte, was auf eine Tree nung ihres Schwefels hingedeutet hätte, mit Ausnahme eint sehr geringen Knoblauchgeruches. Aber ein in die Atmosphif der Flasche, welche diesen Geruch entwickelte, getauchtes 816 papier behielt seine Weisse. Wie dem auch sei, die Wallhatte an Festigkeit verloren, weniger jedoch als der Theil, de mit Zing und einfach-kohlensaurem Natron in Berührung ge wesen war. Zugleich batte sich Kohlensäure und Ammonia gebildet.

Die conservirende Wirkung des Bleioxyds auf die Wollist der ganz analog, die ich an der Magnesia gefunden, die Schweinefett vor dem Ranzigwerden zu schützen.

Endlich ist die veränderte Wirkung des Zions in alkal schem Wasser zu erklären.

Bei Behandlung der Wolle mit Salpetersäure und Anweidung aller möglichen Vorsichtsmassregeln, um mittelst Chlobaryum die Menge der durch den Schwefel der Wolle erzeuten Schwefelsäure genau zu bestimmen, fand ich, dass 100 Tidieser Substanz in dem Zustande, in dem sie verarbeitet wir 1,78 Schwefel enthalten.

II. Ueber die fellige Substanz der Wolle und die Theorie ihr Entfeltung.

Ich will jetzt das Resultat der Versuche angeben, die id anstellte, um eine Erklärung der Entfettung der Wolte zu de resteht hauptsächlich darin, dass man im Allgemeinen bei einer Temperatur von 60-75° die Wolle im Schweisse (suint) und de im Handel vorkommende Wollsorten mit Wasser behandelt, is mittelst ammoniakalischen Urins oder einfach - kohlensaurem atron oder Seife, zu der man oft Kalkthon setzt, alkalisch gemecht worden ist. Nach 10 oder höchstens 15 Minuten wird Wolle stark in Körben oder durchlöcherten kupfernen Gemesen, die in fliessendes Wasser getaucht sind, gewaschen.

Ich behandelte 1 Kilogr. Merinowolle im Schweiss mit kalm destillirtem Wasser, bis sie nichts mehr an diese Flüssignit abgab. Das bei dem ersten Versuche erhaltene Wasser ar gefärbt, weil es den eigentlich sogenannten Schweise athielt, und trübe, weil es den grössten Theil der erdigen abstanz, welche die Wolle immer im Schweisse enthält, aufgemmen hatte.

Bie Untersuchung des Schweisses, eben so wie die versiebende Untersuchung der weiter oben beschrichenen flüchtien Säure mit einer durch Fauluiss stickstoffhaltiger Stoffe
seugten flüchtigen Säure, wird der Gegenstand einer besonen Abhandlung sein, der Sten der Sten Reihe meiner Unterchungen. Es ist bekannt, dass Vauquella den Schweiss
eine Kaliseife betrachtet.

Die dem Waschen mit destillirtem Wasser so lange unrworfene Wolle, bis dasselbe in der Kälte nichts mehr aufhm, hatte eine graurothe Farbe; sie befeuchtete sieh sehr
wer und war beim Anfassen deutlich fett. Presste man sie
wischen doppeltem Fliesspapier mit einem heissen Eisen, so
atstanden starke Flecke, die an der Luft nicht verschwanden,
eil sie durch eine fette, nicht zu verdunstende Masse herrgebracht waren.

Die lette Substanz, die ich von der Wolle mittelst kochenAlkohols abschied, bestand aus zwel näheren Bestandtheide, die wegen ihrer verschiedenen Flüssigkeit dem Stearin und
lein entsprechen. Ich bezeichne sie mit den Namen Stearede (den Talg der Wolle) und Elaierine (das Oel der Seife);
er sie unterscheiden sich durchaus vom Stearin und Oleia
reh mehrere ihrer Eigenschaften und vorzüglich dadurch, dass
durch Alkalien nicht verseift werden können.

Das Stearerine schmilzt bei 60°, während das Elaierin noch bel 15° flüssig ist. Beide verbalten sich neutral gege Beactionspapiere.

1000 Th. Alkohol (spec. Gew. 0,805) lösten bei 15° ns. 1 Th. Stearerine und 7 Th. Etaierine. Auf diese verschip dene Löslichkeit grändet sich hauptsächlich das Verfahren, wedurch die Trennung dieser beiden Hauptbestandtheile von ein ander bewirkt wird.

1 Th. Stearerme und 100 Th. Wasser zusammen erhitt bewirken keine Emulsion, sondern erst nach dem Erkalten. 1 Th. Elaïerine und 100 Th. Wasser aber bewirken sie.

1 Tb. Stearerine und 2 Th. Kalihydrat, in Wasser gelöst und auf 97 — 99° 60 Stunden lang erwärmt, geben ein Emulsion, aber sie verseifen sich nicht.

Destillirt man Stearerine und Elaïerine mit Kalihydrat, a erhält man weder Ammoniak noch Schwefel. Sie scheinen als frei von Stickstoff und Schwefel zu sein und nur aus Kohles stoff, Wasserstoff und wahrscheinlich Sauerstoff zu bestehet deren Verhältnisszahlen ich später angeben werde.

Bei Bestimmung der Menge von fettiger Substanz, welch die mit destillirtem Wasser gewaschene und bei 100° getreck nete Wolle enthält, erstaunt man, zu finden, dass sich dieselt auf 20,8 p.C. beläuft und die Wolle immer noch davon zurückhält. Dieses Resultat ergab sich mit 2 Proben Merinowolle die eine von einem Lamme, die andre von einem Schafe. Ich bin jedoch weit entfernt, zu behaupten, dass die Wolle de verschiedenen Racen dasselbe Verhältniss der fettigen Substanthaben müsse, weil meine Versuche sich nur mit der Merinowolle beschäftigten.

Was-die Wolle, die der Entfettung und dem Waschen is Grossen unterworfen worden war, anbelangt, so findet mat dass Alkohol kaum 0,03 der fettigen Substanz auszieht, woraus es sich ergiebt, dass man ungefähr 17 p.C. bei der Bebandlung verliert, der man sie vor dem Spinnen und Färbel unterwirft.

Die Theorie dieser Operation ist nie genau erörtert worden, ich werde sie nach meiner Ansicht aufstellen. Hierbei stütze ich mich auf die vorhergehende Beobachtung und auf die Versuche, die ich angestellt habe, um die daraus gezogenen Folgerungen zu controliren.

Behandelt man die Wolle nur mit reinem kaltem Wasser, wie ich es that, so trennt man den löslichen Schweiss davon. Was die fettige Substanz anbelangt, so bleibt diese fest mit der Wolle verbunden und hält die erdigen und feinsten Sandtheil-chen, welche die Vliesse immer enthalten, zurück. Diese erdigen, mehr oder weniger gefärbten Theile würden die der vollkommen entfetteten und gewaschenen Wolle eigenthümliche Weisse beeinträchtigen.

Im Grossen sättigt man das Wasser eines Kessels mit löslichem Schweiss, der das Wasser alkalisch und gleichsam seifig ' macht, obgleich man diese Materie der Seife nie ganz gleich machen kann, vermehrt die alkalische Beschaffenheit des Wassers durch ammoniakalischen Urin, kohlensaures Kali oder Seife und verstärkt zuletzt die Wirkung des alkalischen Wassers, indem man es im Allgemeinen einer Temperatur von 60° aus-, vetzt. Die fettige Substanz giebt mit heissem alkalischem Wasser keine Auflösung, weil sie sich nicht verseisen lässt, sondern nur eine Emulsion. Diese Emulsion trennt sich von der - Wolle, weil sie beständig ist und ihre Beständigkeit noch da-: durch vermehrt werden kann, dass man'zum Bade eine gewisse Menge erdiger Miloh hinzusetzt, in der die fettige ammoniakalische Masse sich zertheilt. Durch stetes Schütteln der Wolle in Körben, Kästen und Trommeln, worin das Wasser sich beständig erneuert, trennt man alle fremden Körper, die mechanisch fortgerissen werden können, und giesst den löslichen Theil der Flüssigkeit aus dem Kessel, in dem sie beseuchtet wurde.

Will man den Einsluss der alkalischen Beschaffenheit des Wassers und seiner Temperatur gehörig würdigen und sich davon überzeugen, wie nöthig es sei, den grössten Theil der settigen Substanzen der Wolle zu trennen, um sie so weiss als möglich zu erhalten, so muss man solgende Beobachtungen in Betrachtung ziehen.

1) Das Wasser, welches einfach-kohlensaures Kali enthält, bildet in der Kälte eine Emulsion mit der in destillirtem Wasser gewaschenen Wolle, während reines Wasser sie nicht bildet. Die erste von der Wolle getrennte Flüssigkeit setzt eine erdige Substanz ab, die an den Alkohol viel Stearerine und Elaierine abtritt. Die trübe, von dem Niederschlage getrennt und bis zur Trockne verdunstete Flüssigkeit tritt noch mehr davon an dasselbe Lösungemittel ab;

- 2) Wasser, welches mit in kaltem destillirtem Wasser gewaschener Wolle bei 75° digerirt wird, wird emulaiv, weil in der That ein sehr geringer Theil der fettigen Substanz sich in Wasser vertheilt;
- Wolle einäschert, so findet man, dass sie 0,046 erdigen Statenthält, während, wenn man ein Stück der nämlichen Wolk, nachdem es mit Alkohol behandelt und weiss geworden ist einäschert, kaum 0,009 Asche zurückbleibt. Endlich liegt de Beweis des mechanischen Einflusses, den die fettige Substaut auf die Farbe der Wolle ausübt, darin, dass, wenn man einige Grammen einfach mit kaltem destillirtem Wasser gewaschene Wolle mit kochendem Alkohol in einem kleinen Glaskolben behandelt, indem der Alkohol die fettige Substanz löst, die Wolktweiss wird und der thenerde-eisenhaltige Stoff, der die Weisst verdirbt, zu Boden fällt. Die folgende Tabelle zeigt die gegenseitigen Verhältnisse der Stoffe, die loh aus einem Merinevliesse gewand. Das Gewicht derselben wurde nach Austrocktung der Substanzen bei 100° bestimmt.

Erdige Substanz, die sich aus dem destilliten was-	
ser, worin man die Wolle gewaschen hat, absetzt	26,06
durch kaltes destillirtes Wasser gelöster Schweiss	38,74
mit kaltem de- stillirtemWas- erdige, der Wolle vermöge der fettigen	8,57
schene Wolle durch Alkohol entfettete Wolle	1,40
Sauron Aikonol suttettete vvolle	31,23
	100,00.

III. Von der entfettelen Wolle,

Die entfettete Wolle, unter dem Mikroskope betrachtet und mit fetthaltiger Wolle von demselben Ursprunge verglichen, unterscheidet sich sehr von ihr. Sie zeigt cylindrische Fasern, deren Ränder nicht rein, sondern mit kleinen krümlichen Massen besetzt sind, während die andre cylindrische Fasern mit queren Streifen zeigt, deren Ränder sehr rein sind. Entfettete, 6 Stunden lang einer Wärme von 160° ausgeLetzte Wolle im Vergteich mit fetthaltiger, nimmt eine lichte
gelbe Farbe an, während die andre Probe braun wird.

Die gesponnene Wolle, die dem Alkohol 2,4 und 2,8 p.C. Lettige Substanzen abgegeben hat, demselben Versuche unterworfen, hatte sich, im Vergleich mit der Wolle, die nicht mit Alkohol behandelt worden war, weniger gefärbt als letztere. Aber obgleich meine Versuche die Rolle erkennen lassen, welche die fettige Substanz bei der Färbung der Wolle spielt, so berechtigen sie mich doch nicht, dieser einzigen Ursache die angegebene Erscheinung allein zozuschreiben.

Weil die fettige Substanz keinen Schwefel enthält, so ist es klar, dass die mit Alkohol behandelte Wolle eben so gut wie die nicht mit Alkohol behandelte alle Erscheinungen der Färbung zeigen muss, welche durch die Metalle entstehen, die auf Schwefel wirken und gefärbte Schwefelmetalle erzeugen.

Mit Alkohol behandelte Wolle giebt, wenn man sie mit Salpetersäure behandelt, mehr Schwefelsäure als gewöhnliche Wolle. Die erste gab 2,22 und die zweite 1,78. Dennach muss ich bemerken, dass die Resultate nicht ganz vergleichbar and, da die Wolle nicht desselben Ursprunges war.

IV. Trennung des Schwefels von der Wolle.

Der Umstand, dass die Wolle von ihrem Schwefel vertieren kann, ohne ihre Structur merklich zu ändern, und der
analoge, dass sie Schwefel an Metalle, z. B. Blei, abtreten kann,
veranlasste mich, zu sehen, ob es nicht möglich sein sollte,
den Schwefel davon zu trennen. Nach einigen Versuchen unterwarf ich die Wolle folgender Behandlung. Unglücklicher
Weise war ich genöthigt, mich einer von der Merinowolle, die
leh zu meinen in den vorhergehenden Cap. H. und Hf. beschriebenen Versuchen angewandt hatte, verschiedenen gesponnenen
Wolle zu bedienen.

1 Th. Wolle wurde mit 5 Th. Kalk und 40 Th. Wasser 48 Stunden lang eingeweicht, gewaschen, ausgerungen, mit verdünnter Salzsäure behandelt und nochmals gewaschen und ausgerungen.

Der Kalk schied Schwefel als Schwefelcalcium ab und Balzsaure entwickelte noch Schwefelwasserstoff aus der mit Kalk behandelten Wolle. Die Wolle gab erst Anzeigen von Schwächung bei der 11ten Behandlung und erlitt deren im Ganzen 28. Sie wurde nämlich 28 mal, jedesmal 48 Stunden lang in Kalk eingeweicht und 28 mal mit Salzsäure behandelt. Die Versuche zusammen dauerten 6 Monate.

V. Von der schwefelfreien Wolle.

Die Wolle, die der entschweselnden Wirkung des Kalkes ausgesetzt wurde, verlor sehr an Festigkeit. Betrachtete man sie unter dem Mikroskope im Vergleich mit einer schweselhaltigen Wolle von demselben Ursprunge, so zeigte die entschweselte Wolle, statt der cylindrischen Fasern mit geraden reinen Rändern und Querstreisen, plattgedrückte, am Rande zerrissene Fasern mit Längenstreisen, die anzuzeigen schienen, dass des Innere dieser Fasern mehr durch häusiges Ausringen, als durch chemische Wirkung blossgelegt worden sei.

Die entschwefelte Wolle giebt nur 0,003 Asche.

Kochender Alkohol löst 2,82 der fettigen Substanz, während er aus nicht entschwefelter desselben Ursprunges nur 2,4 auszog. Die Verschiedenheit kommt wahrscheinlich auf Rechnung der Verschiedenheit des Zustandes der physischen Vertheilung der beiden Proben.

Die entschwefelte Wolle, selbst die mit Alkohol behandelte, nimmt während sechsstündiger Behandlung bei einer Temperatur von 60° eine um vieles intensivere Orangefarbe an als die nicht entschwefelte.

Der Kalk hat der Wolle nicht ihren ganzen Schwesel entzogen, denn durch Behandlung mit Salpetersäure kann man nachweisen, dass sie noch 0,48 statt ungefähr 2 Theilen, die sie vorher enthielt, enthalte. Wie dem auch sei, so ist es doch leicht, durch vergleichende Versuche zu sehen, dass die entschweselte Wolle sich entweder gar nicht mehr, oder nur sehr schwach durch metallische Körper färbt, welche die gewöhnliche Wolle stark färben.

VI. Folgerungen aus diesen Versuchen in Beziehung auf Industrie.

Als ich in der Academie (compt. rend. der Sitzung vom 26. Dec. 1837) auf den grossen Nachtheil der Gegenwart des Kupfers im

Wollenzeuge, das mit Mustern bedruckt werden sollte, deren Farbstoffe mit Dampf befestigt werden müssen und auf weissen oder hellen Gründen erscheinen sollen, aufmerksam machte, hatte ich die Art der Verbindung des Kupfers in diesen Stücken noch nicht mit Bestimmtheit erkannt. Jetzt weiss ich, dass das Metall unter dem Einslusse des Dampses sich mit dem Schwesel der Wolle zu einer gelbbraunen Schweselverbindung vereinigt. Ich mache die Fabricanten auf die Nothwendigkeit aufmerksam, die Anwendung kupferner Werkzeuge und aller Verbindungen dieses Metalles bei Wolle, die mit lichten Farben bedruckt werden soll, zu vermeiden. Zugleich will ich bemerken, wie interessant es sein würde, genaue Versuche anzustellen, um den Kinfluss kennen zu lernen, den die fettige Substanz der einsach mit reinem destillirtem Wasser entfetteten Wolle beim Spinnen ausübt, und den des Olivenöles, das man zu der vollkommen entsetteten Wolle vor dem Spinnen zusetzt, damit zu vergleichen.

VII. Folgerungen aus meinen Versuchen in Bezug auf Physiologie.

Ich wiederhole die Uebereinstimmung der beiden näheren Bestandtheile der fettigen Substanz der Wolle mit den näheren Bestandtheilen der fettigen Substanz des Hautgewebes, da sich Stearerine und Elaïerine durch ihre Schmelzbarkeit von einander eben so wie Margarin und Stearin von Olein unterscheiden. Ich bemerke aber zugleich, wie die Eigenthümlichkeit, sich zu verseifen, welche die drei letzten Bestandtheile besitzen, sie von Stearerine und Elaïerine unterscheidet.

Ich habe die Gegenwart des Schwesels in einer noch unbekannten Verbindungsweise dargethan, welche von der saserigen Substanz der Wolle verschieden, aber innig mit derselben verbunden ist. Ich bemerke ferner, dass unter dem Eintusse der Wärme, der Alkalien und mehrerer Metalle die
Wolle ihren Schwesel abgiebt, so dass er wahrnehmbar wird,
während er seinen latenten Zustand Jahre lang in der mit destillirtem Wasser behandelten Wolle behält.

Betrachtet man endlich den latenten Zustand des Schwefels in dem Eiweiss und der Wolle, so möchte die Meinung von Hatchett, der die Wolle als geronnenes Eiweiss betrachtet, nicht ganz unwahrscheinlich sein.

XL.

Veber die wachsartige Substans des Zuckerrohres.

Von .

AVEQUIN.

(Ann. de Chim. et de Phys. October 1840. p. 218.)

Sehr viele Pflanzen schwitzen auf ihren Blättern oder ihren Früchten eine Substanz aus, der man den Namen Pflanzenwachs gegeben hat. Tingry zu Genf hat zuerst davor Erwähnung gethan. Proust batte seitdem die Entdeckung von Tingry auf eine grosse Menge von Früchten, die Pflaumen und Kirschen, fast auf alle Blätter, besonders auf die meergrinen Blätter ausgedehnt. Der Kohl, die Schwertlilien, mehren Gräser, so wie das Rohr, geben sie auch. Die unter der Wendekreisen eingecrnteten Kürbisse sind mit einer dieker Schicht dieser Substanz bedeckt. Aber keine Pflanze giebt wiel davon, als das Zuckerrohr.

Diese Substanz ist nicht auf allen Psianzen, die sie erzeugen, identisch. Man könnte selbst bebaupten, dass sie imme sich durch einige Nüancen in ihren physikalischen und ehem schen Eigenschaften unterscheidet und dass jede Psianze ein ihr eigenthümliche wachsartige Substanz erzeugt. Ich bit Willens, einen einleuchtenden Beweis davon in einer Notiz über diese Substanz zu geben. Die auf dem Zuckerrohre vorkommende Substanz hat einige Analogie mit dem Wachse der Myrica und ist, so viel ich weiss, niemals untersucht worden. Ich habe sie in der vergleichenden Analyse des gestreisten Zuckerrohres und des Rohres von Otaheiti bezeichnet, aber ohne ihm Eigenschaften zu studiren, weil ich mir damals eine nicht hlafanglich grosse Menge davon verschaften konnte. Ich nenne diest Substanz Cerosin (von xηρός, Wachs), was an ihre Zusanmensetzung und einige ihrer wichtigsten Eigenschaften erinnet

Diese Substanz kommt in grösserer Menge auf der Oberfläche der Schale des violetten Robres, als auf allen anderer Varietäten des Robres vor. Die stengelumfassende Basis der Blätter ist auch damit bedeckt. Sie zeigt sich als weisser oder meergrüner Staub, welcher an der Schale hängt und durch Abkratzen mit der Klinge eines Messers oder jedes ander

Paquin, üb. d. wachsartige Subst. d. Zuckerrehres. 339

kommt das gestreifte Zuckerrohr, welches viel davon gieht.
Rohr von Otaheitl enthält kaum den dritten Theil des geisten Rohres und das oreolische Rohr gieht saat keine. An
em letztern gieht es nur einen Ring davon an der Basis jeKnotens und in sehr kleiner Menge. In dieser Hinsicht
erke ich, dass die schlechteste Varietät des Rohres das
ite Stearln gieht. Das violette Rohr ist sehr hart, sehr bolund enthält wenig Sast *).

Nachdem ich mir eine gewisse Menge dieser rohen Sub
durch Abkratzen, wie weiter oben gesagt wurde, ver
at hatte, weichte ich sie in der Kälte, um sie zu reinigen,
Aikohol von 35 oder 36°, um sie von der violetten Sub
zu befreien, die mit dem Chlorophyll, womlt sie ge
gt ist, übereinkommt. Wenn nach dieser mehrmaligen Be
dlung der Alkohol ihr nichts mehr entzieht, behandle ich

mit eiedendem Alkohol von 36°, der sie völlig auflöst. Ich

trte die Lösung durch diebte Leinwand, wobei ich sie stark

presste, und entfernte den Alkohol durch Destillation. He

b nun noch übrig, die Substanz im Wasserbade zu schmel
um sie rein zu erhalten.

Diese Substanz ist unlöslich in Wasser, sie ist gleichfalls

Sie ist ganz löslich in siedendem Alkohol und setzt sich Erkalten nicht daraus ab. Die Lösung gerinnt zu einer usirenden Masse und gleicht einer weingeistigen Auflösung thierischer Seife. Je stärker der Alkohol ist, um so mehr er in der Wärme davon auf; 4 Gran dieser Substanz reihin, um 1 Unze Alkohol von 36° in den festen Zustand versetzen und ihm die Consistenz und das Aussehen von deldok zu geben. Man könnte sie dem Aussehen nach wechseln.

Sie ist in Schweseläther in der Kälte unlöslich. Sie löst sich darin in der Wärme schwierig und in ge-

Rohr von Otaheiti
creolisches Rohr

249 Avequin, üb. d. wachsartige Subst. d. Zuckerrohres

ringer Menge auf. Beim Erkalten setzt sie der Aether in Gr stalt kleiner körniger Krystalle ab.

Diese Substanz hat eine etwas matte gelbliche Farhe.

Sie ist äusserst hart. Ihr Bruch ist glatt und man kan sie leicht durch Zerreiben im Mörser pulvern. Sie besitzt als dann eine bedeutende Weisse.

In die Form einer Kerze gebracht, brennt sie mit eint schönen weissen Flamme, wie Wachs oder Wallrath.

Sie schmilzt bei 82° C.; bei 80° wird sie fest. Bei konner Substanz dieser Art liegt, wie ich glaube, der Schmelzipunct so hoch.

Wird sie im Wasserbade geschmolzen und in geringe Menge in ein kaltes Gefäss, welches ein guter Wärmeleits ist, gebracht, so gerinnt sie sogleich und krümmt sich beim Zosammentresten mit dem kalten Körper zusammen. Ihre unter Fläche zeigt alsdann bestimmte Linien, welche sich durch de plötzliche Zurückziehen dieser Substanz beim Festwerden bilder

Ihr specifisches Gewicht ist gleich 0,961 bei einer Tenperatur von 10°.

Sie ist geruchlos oder fast ohne bestimmbaren Geruch. Mit den Alkalien verbindet sie sich sehr schwierig.

Die atmosphärische Luft äussert keine Wirkung auf dies Substanz. Ich habe Cerosin vom Rohre mehrere Jahre in chner schlecht verkorkten Flasche aufbewahrt, ohne dass ein Aenderung in seinen physikalischen Eigenschaften erfolgte.

Sie kann eine krystallmische Gestalt annehmen. Um sie ist diesem Zustande zu erhalten, lässt man sie im Wasserbade it einer Porcellanschale schmelzen und langsam erkalten. Wend die Oberstäche sest ist, durchbohrt man sie durch eine erhitzte Messerklinge und lässt den stüssigen Theil abstiessen. Das lanere der Schale zeigt aledann eine Menge abgestumpster und verworrener deutlicher Nadeln. Ich will jedoch erwähnen, das diese Krystallisation nur mit mindestens einem Pfunde Substant erhalten werden kann. Mit einer geringeren Menge ist das Resultat nicht befriedigend, obgleich noch wahrnehmbar.

Diese Substanz ist auf allen Varietäten des Zuckerrohre identisch und sie bietet in mehrerer Hinsicht Interesse dar: 1) we gen ihres sehr hohen Schmelzpunctes; 2) wegen ihrer Consistent woderch sie der Härte des Holzes nahe kommt; 3) wegen ib

rer Krystallisation; 4) wegen der Möglichkeit ihrer Anwendung zur Beleuchtung als Luxuskerze; 5) wegen ihrer Eigenschaft, den Alkohol in den festen Zustand zu versetzen, welche keine Substanz dieser Art mit ihr gemein hat.

153 violette Rohre gaben mir 170 Grammen Cerosin, die mit Sorgfalt und ohne das Oberhäutchen zu verletzen, abgekratzt wurden. Diese Substanz wurde zwei Monate nach ihrer Abnahme gewogen. Ich glaube, dass ich durch dieses mechanische Mittel nicht mehr als die Hälste davon erhalten habe und dass eine gleiche Menge auf dem Rohre zurückgeblieben ist.

Ich macerirte sie in der Kälte in Alkohol von 36°, um sie von der violetten Substanz zu befreien, welche mit dem durch das Abkratzen weggenommenen Chlorophyll identisch ist. Sie wird so lange auf diese Weise behandelt, bis der Alkohol sich nicht mehr färbt. Nach diesen verschiedenen Behandlungen wog sie 154 Grammen. Sie wurde alsdann mit siedendem Altehol behandelt, um sie zu reinigen.

Das Verfahren durch Abkratzen würde sehr langwierig Fund etwas kostspielig sein. Ich bediente mich eines schnelleren Mittels, wodurch man die Substanz leichter erhält. Wenn das Bohr auf die Mühle gebracht wird, seinen Saft auszupressen, wird durch das Pressen ein Theil dieser Substanz abgelöst. Sie Wird durch den Saft des Rohres mit fortgerissen und schwimmt auf der Oberstäche der Bottige in Gestalt eines weissen Pul-Dieser Zuckersaft wird bei einer gelinden Vers. mum Sieden gebracht, ohne dass Kalkmilch hinzugesetzt wird. Man sammelt sorgfältig allen Schaum, wenn er sich gebildet hat, wäscht ihn und macerirt ihn in schwachem Alkohol, um Im alle Zuckertheile zu entziehen und um die das Waschen mit Wasser hindernde Klebrigkeit zu zerstören. Man lässt den Schaum auf Leinwand abtropfen und trocknet ihn. In diesem Zutande wird er gepulvert, mit Alkohol von 36° in der Kälte in Per Absicht behandelt, um das Chlorophyll oder die grüne Substanz evon abzuscheiden. Der Alkohol wird mehrere Male erneuert, Dis er keine Farbe mehr annimmt. Alsdann wird das Ganze auf In Filter gebracht und getrocknet. Dieser das Cerosin enthaltende Rückstand wird mit siedendem Alkohol von 36° behandelt, die Auflösung durch dichte Leinwand filtrirt und stark ausgepresst. Beim Erkalten gerinnt der Alkohol, als wenn er eine Auflö-

242 Dumas, üb. die Zusammensetzung des Cerosins

bandlung mit siedendem Alkohol, bis er kein Cerosin mit entzieht. Endlich wird der Alkohol durch Destilliren im Westerbade abgeschieden. Durch dieses Mittel erhält aber de Cerosin immer eine grüne Farbe. Diese Substanz hält eine Theil Chlorophyll mit solcher Kraft zurück, dass der Alkohin der Kälte es ihr nicht ganz entziehen kann. Zur Zeit ihn Schmelzens auf der Oberstäche des siedenden Rohrsaftes von bindet es sich mit dem Chlorophyll, welches von den Trüt mern der Schale des Rohres herrührt.

Wenn man das Rohr auf die Mühle bringt, so wird nicht das ganze Cerosin abgelöst, es bleibt noch ein grosser The davon auf den Pressrückständen zurück. 30 Litre Saft wegestreiftem Zuckerrohr gaben mir 22,50 Grammen Cerosin weschöner grüner Farbe. Auf diese letztere Weise erhält man enicht rein, es ist mit Chlorophyll gemengt.

Bei einem andern Versuche erhielt ich durch Abkratz mehr als 2 Grammen Cerosin von einem violetten Rohre.

Ein Morgen Robr giebt beinahe 18,000 Robrstengel, Folglich würden 18,000 Robrstengel 36 Kilogramme Cerosin gebe Eine aus 300 Morgen Robres bestebende Pflauzung künft mehr als 10,000 Kilogr. Cerosin liefern.

XLI.

Ueber die Zusammensetzung des Cerosins

Von

J. DUMAS.

(Ann. de Chim. et de Phys. October 1840. p. 222.)

Zu der vorhergehenden trefflichen Beschreibung will is nichts hinzusetzen, sie ist vollkommen genau. Die Zusamme setzung des Cerosios bat besonders meine Aufmerksamkeit gefesselt. Um sie zu bestimmen, löste ich die Substanz in at dendem Alkohol auf, liess sie beim Erkalten krystallisiren usammelte sie auf einem Filter, wo sie gewaschen und getrof net wurde.

Sie zeigt sich alsdann in sehr leichten, feinen perlust terartigen Blättehen, welche auf dem Papier keinen Fettfa des Cerosins. 948

ewirken, daran nich hangen bleiben und zwischen den Fingern isht erweichen.

I. 0,303 gaben 0,905 Kohlensäure und 0,389 Wasser;

II. 0,222 gaben 0,602 Kohlensäure und 0,260 Wasser;

III. 0,300 gaben 0,891 Kohlensäure und 0,380 Wasser.

Diese Resultate leiten auf folgende Zahlen, wenn man 75 is Atomgewicht des Kohlenstoffes annimmt:

	, I.	II.	III.
Kohlenstoff	81,4	81,2	81,0
Wasserstoff	14,2	14,2	14,0
Sauerstoff	4,4	4,6	5,0
	100,0	100,0	100,0.

Diese Substanz erleidet beim Zusammenbringen mit siedeniem und concentrirtem Kali keine Veränderung, wenigstens
von man darüber nach der Elementarzusammensetzung uriheilt.

0,301 Substanz gaben nach zweimaliger Behandlung mit medendem Kali von 45° 0,384 Wasser und 0,894 Kohlensäure, in 100 Theilen beträgt:

Kohlenstoff 81,00

Wasserstoff 14,16

Sauerstoff 4,84

100,00.

1 . .

Diese Analysen zusammengenommen leiteten auf eine sehr Berkwürdige Formel, die zu meinem Bedauern wegen Man-Fels an Substanz nicht durch die Untersuchungen, zu denen der Veranlassung giebt, controlirt werden konnte. Ks ist die Formel C₄₈H₉₆,H₄O₃, oder noch besser C₄₈H₁₀₀O₃, welche lieht:

> C₄₈ 3600 81,4 H₁₀₀ 625 14,1 O₂ 200 4,5 4425 100,0.

Stellt man das Cerosin durch C₄₈H₉₆,H₄O₂ dar, so pürde man daraus einen Alkohol machen, welcher die Stelle ach dem Aethal einnähme, dem das Cerosin auf jeden Fall ehr nahe kommt.

Bemerkungen über Hrn. Prof. Schröder's Abhandlung: "Allgemeine Begründung der Volumentheorie u. s. w." (Pogg. Ann. Bd. L. S. 553.)

(Aus einem Schreiben von Löwig an Marchand.)

Das spec. Gew. eines Kürpers ist jedenfalls sehr variire und kann besonders bei den Metallen durch Druck und Hamern sehr bedentend vergrössert werden; daraus geht natürlich hervor, dass auch das Atomvolumen variabel sein muss. Jedo auch abgesehen davon und von anderen Einwendungen, die 📹 machen könnte, sind meiner Meinung nach die Folgeru gen Schröder's auf die Zusammensetzung der Verbindung nicht stichhaltig. Am auffallendsten ist z. B. die Ausdehau des Atomvolumens in vielen Verbindungen. Bei den normalste Stoffen, bei den Gasen, finden wir bei ihren Verbindungen in eine Ausdehnung; das Volumen der Verbindung ist entwede gleich den Volumen der Bestandtheile, oder es findet et Verdichtung statt. Nach Schröder ist aber z. B. im Queck silberoxydul der Sauerstoff um das Doppelte ausgedehnt; in de arsenigen Säure sind 2 Vol. Arsenik zu 3 Vol. vorhanden u s. w. ausserdem finden Sie in den Verdichtungsverhältnissen alle möge lichen Verhältnisse, und in vielen Fällen ist es rein der Will kühr überlassen, welche Bestandtheile man als verdichtet m ausgedehnt annehmen will, wie ich Ihnen sogleich durch paar Beispiele zeigen werde. Schröder glaubt nämlich dur neine Berechnungen herausgefunden zu haben, dass die Sauerstof salze die gleiche Constitution haben wie die Haloïdsalze, das sie nämlich Verbindungen von Metallen mit zusammengesetzte Radicalen seien, überhaupt dass die Wasserstoffsäure-Theorie 🛊 lela nur richtig sein könne; dennoch sind die schwefelsaut Salze Sulfanide, die salpetersauren Nitranide u. s. w. (m. 1 Abbandl, 599-595). So ist nach Schröder

Mg_{1/2} SO₃ schwefels. Bittererde = $Mg_{1/2}$ = 52,3=3.7. Magnit SO₃ = 236,8= 1 - Sulfan

(80

289,1= 1 V. Magnigmsulfan Nun ist ferner (8.588) 1 Atomvolumen wasserfreie Schwefelsäure = $8\frac{1}{2}0\frac{3}{4}$ $\begin{cases} 8\frac{1}{2} = 152,4\\ 0\frac{3}{4} = 101,4 \end{cases}$ = 253,8 und das Atomvolumen der Bittererde ist $\{Mg = 78,5\}$ = 112,3. (8.570) Mg0 = $\{0,0,0,0\}$

Nehmen wir nun an, die schweselsaure Bittererde bestehe aus 1 Vol. wassersreier Schweselsäure und ½ Vol. Bittererde, so haben wir:

1 Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 253,8) = 291,2; gefun-1/3 — Bittererde = 37,4 den wurde 291,0.

Diese Angabe stimmt daher besser als die von Schröder. Eben so gut wie Schröder 3/3 Vol. Magnium annimmt, kann man auch 1/3 Vol. Bittererde annehmen. Aber auch noch folgende Annahme würde stimmen, denn Sie finden in den Schröder'schen Berechnungen oft noch weit grössere Differenzen (z. 588):

Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 169,8 = 282,1.

1 — Bittererde = 112,3 = 282,1.

Ich bitte Sie, folgende Angaben mit den Schröder'schen vergleichen:

Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 253,8 = 291,6 (Schröd. = 37,8 \ 289,4, gef. 290,1).

Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 253,8)=293,9(Schröd.

= 40,1 nimmt $\frac{1}{2}$ V. Strontium an).

Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 253,8) = 320,4

= 66,6 (Schröd. 320,0).

Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 253,8) = 294,6

Zinkoxyd = 30,8 (Schröd. 295,6).

Vol. wasserfreie Schwefelsäure = 253,8) = 279,9

__ Kupferoxyd = 26,1 (8chröd. 281,1).

U. s. w. Sie werden gestehen müssen, dass meine Ideen so put passen wie die Schröder'schen, ja mit Ausnahme des Stron-kans finden sich in allen Salzen gleiche Verdichtungsverhält-disse. Nun noch einige andere Verbindungen. Nach Schröler ist Salpetersäurehydrat $H_2^2N_3^2O_6^6$, d. i. Wasserstoffnitranid; h den salpetersäuren Salzen hingegen sei Nitran enthalten $N_2^2O_6^6$, lso das Stickstoffvolumen nicht ausgedehnt. Nehmen wir nun a, in dem Salpetersäurehydrat sei $\frac{1}{4}$ Vol. Wasser mit $\frac{1}{2}$ Vol. $V_2^2O_5^6$ vereinigt, so haben wir:

folglich $1\frac{1}{2}$ Vol. $\frac{N_2^9}{0^{\frac{1}{2}}}$ = 489 + $\frac{1}{4}$ Vol. Wasser = 28,1, giebt 517,1 für 1 Vol. Salpetersäurehydrat. Schröder fan 517,0.

1 Vol. Salpetersäure N2O5 == 326) == 472,8, n. Behrid

= 146,8 \ 478,9. 1 - Bleioxyd

= 326) = 489, n. Schröder 1 Vol. Salpetersäure

= 163,4 489. 1 — Silberoxyd

Silberoxyd ware dann Ag 20 and nicht Ag 202, wie Schro. der annimmt.

Im Hydrat der Essigsäure waren (C42H5) O3 + H20.

13 Vol. Kohlenstoff = 260,4 = 710,1, nach Schröder = 235,8 710,8 (S. 663).

= 112,5.

Im Weingeist wäre $(C_1^4 H_1^{10}) O + H_2^{20} O$, giebt 732,7, w bei Sobröder.

Sonderbar ist es immer; dass in der Essigsäure 4 At. Koh lenstoff 12 Vol. und im Weingeist nur 9 entsprechen.

Die undurchsichtige arsenige Säure bezeichnet Schrö der mit

As 3 O 3, Atomvol. 335, 2) (Selte.

 $As_3^2 O_3^3$, — 304,3 574). und die glasige durchsichtige

Die Rechnung ist aber falsch, denn das Atomvol. de letztern ist 339, fällt also mit der andern ziemlich zusammen 12490,084 3,789

Sie sehen hieraus, dass aus den Schrüder'schen Alon volumen schlechterdings nichts auf die Zusammensetzung de chemischen Verbindungen geschlossen werden kann und namentlich die Salze vor wie nach als sauerstoffsaure Salze betrachten sind. Sie wissen, ich bin ein entschiedener Anbie ger dieser Meinung und kann mich schlechterdings nicht mit de Wasserstoffhypothese befreunden, denn ich halte sie für unwis senschaftlich durch und durch. Ist Schwefelsäurehydrat SO + H_2 , so muse auch Kalihydrat mit $KO_2 + H_2$ bezeichnet wer den. Es müsste daher bei der Verbindung der Schwefelsauf mit Kali Wasserstoff frei werden. Da wir keine Grenzen ker nen zwischen den Hydraten der Säuren und den Hydraten de Basen, dieselben unmittelbar in einander übergehen, so müsse auch beide Classen von Verbindungen gleich bezeichnet werdet.

XLIII.

'arlegung des sehr merkwürdigen Verhal-'ns, welches die Salze bei ihrer gemeinschaftlichen Auflösung in Wasser befolgen.

Von

KARSTEN.

(Aus den Berichten d. Berl. Academie.)

Wenn zwei neutrale Salze mit einerlei Basis oder mit eirlei Säure, welche sich nach unseren Begriffen über die Wirmgen der chemischen Verwandtschaft nicht zersetzen, oder verhaupt wenn zwei Salze, deren Auflösungen in Wasser keim schwer - oder unauflöslichen Niederschlag durch den Umusch ihrer Bestandtheile bewirken, gemeinschaftlich der Einirkung des Wassers ausgesetzt werden, so finden sich beide rize in der gesättigten wässrigen Auflösung bei einer bestimmn Temperatur stets in demselben Verhältnisse. Es ist dabei mz einerlei, ob das eine Salz mit dem andern innig gemengt , ob dieses die unterste, jenes die oberste Schicht in dem uflösungsgefäss bildet, ob das eine Salz leicht auflöslich und s andere schwer auflöslich ist und ob das eine im möglichst in zerpulverten Zustande und das andere in groben Stücken ngewandt wird. Nur die Bedingung ist zu erfüllen, dass das /asser in der gegebenen Temperatur vollständig gesättigt id dass nach vollendeter Auflösung ein unaufgelöster Bückand von beiden Salzen vorhanden sei.

Alle Erscheinungen, welche bei der Auflösung der Salze den gesättigten wässrigen Auflösungen anderer Salze sich rbieten, lassen sich auf folgende fünf Fälle zurückführen.

1) Das Salz A sondert einen Theil des Salzes B aus der sättigten wässrigen Auflösung des letztern, dagegen aber och das Salz B einen Theil des Salzes A aus dessen gesätter Auflösung ab, um das für eine bestimmte Temperatur ets gleich bleibende Verhältniss der Salze A und B in der meinschaftlichen wässrigen Auflösung herzustellen. Diess ist e Auflösung mit wechselseitiger Absonderung. Es mag das siz A in die gesättigte Auflösung des Salzes B, oder das siz B in die gesättigte Auflösung des Salzes A gebracht, oder

es mögen die Salze A und B gemeinschaftlich in reinem Wasser aufgelöst werden, so wird die Auflösung bei gleich bleibender Temperatur stets dieselbe Zusammensetzung behalten; as wird also unter allen Umständen nicht allein das Verhältniss A:B, sondern auch das Verhältniss A+B zum Auflösungswasser in jeder bestimmten Temperatur fest und unabänderlich sein.

- Salzes B in derselben Quantität aufgenommen, welche das ser Auflösung von B angewandte Wasser aufgelüst haben würk, wobei zugleich ein Theil des Salzes B ausgesondert wird. Dagegen löst die gesättigte wässrige Auflösung des Salzes A weniger von B auf, als es durch das zur Auflösung von A angewandte Wasser geschehen sein würde, und es bleibt die ganze Quantität von A in der Auflösung, ohne durch B theilweise ausgesondert zu werden. Diess ist die Auflösung mit einseitiger Absenderung. Auch in diesem Falle wird man für jede bestimmte Tenporatur stets eine ganz gleich zusammengesetzte Auflösung erhalten, man mag A in die gesättigte Auflösung von B, oder B in die gesättigte Auflösung von A bringen, oder die Salze A und B gemeinschaftlich in reinem Wasser auflösen.
 - 3) Das Salz A löst sich in der gesättigten Auflösung des Salzes B eben sowohl, als das Salz B in der gesättigten Auflösung des Salzes A auf, ohne dass dort eine theilweise Aussonderung von B und hier eine theilweise Aussonderung von A stattfindet. Diess ist die Auflösung ohne Absonderung. Bei den Salzen, welche zu dieser Abtheilung gehören, lassen sich Auflösungen von gleicher Zusammensetzung für jede bestimmte Temperatur nicht auf die Weise hervorbringen, dass das Sals B in einer gesättigten Auflösung von A, oder das Salz A in einer gesättigten Auflösung von B aufgelöst wird, sondern nur dadurch, dass ein Uebermaass von beiden Salzen nach der erfolgten Auflösung im Wasser unaufgelöst zurückbleibt. Wirl nämlich das Salz A in die gesättigte Auflösung des Salzes B gebracht, so erhält man zwar, wie sich von selbst versteht, für jede bestimmte Temperatur ein bestimmtes Auflösungsverhältniss der Salze A und B, — und eben so auch, wenn das Salz B von der gesättigten Auflösung des Salzes A aufgenommen wird; allein die beiden Auflösungen sind unter sich ver-

schieden, weil die Auflösungsfähigkeit von A durch. B, und die von B durch A in einem solchen Grade erhöht wird, dass die Auflösung nicht mehr gesättigt bleibt, folglich auch nur alsdann eine ganz gleich zusammengesetzte Auflösung erhalten werden kann, wenn die gesättigte Auflösung von A nicht allein das Salz B, sondern auch noch eine neue Quantität von A, — und die gesättigte Auflösung von B nicht allein das Salz A, sondern auch noch eine neue Quantität von B aufzunehmen Gelegenheit findet. Wird dieser Bedingung Genüge geleistet, so hleibt auch für die Salzauflösungen ohne Absonderung das Verhältniss der Salze A:B und das der Salzmenge A+B zum Auflösungswasser für jede bestimmte Temperatur fest und unverändert.

- 4) Die beiden Salze werden gemeinschaftlich als ein schwer auflösliches Doppelsalz aus der Auflösung abgesondert. Die Zusammensetzung der zurückbleibenden wässrigen Auflösung wird sich nach den Umständen richten, unter welchen die Salze auf einander einwirken, ganz besonders aber nach den Quantitäten, in welchen die Salze vorhanden sind.
 - rigen Auflösung mit einander nicht verträglich, indem durch den Umtausch ihrer Bestandtheile und durch Umbildung ein schwer auflösliches Salz abgesondert wird. Diess ist der Erfolg, den man aus der sogenannten doppelten Wahlverwandtschaft zu erklären pflegt.

Die Fälle 4) und 5) scheiden aus dem Kreise der vorliegenden Betrachtung aus, weil das Resultat durch die angewandten Verhältnisse beider Salze bestimmt wird und die Flüssigkeit daher keine gleich bleibende Zusammensetzung behalten kann, wogegen es bei den ersten drei Fällen für die gleichartige Zusammensetzung der Flüssigkeit ganz gleichgültig ist, in welchem Verhältnisse die unaufgelöst bleibenden Salze angewandt werden, und nur die Bedingung zu erfüllen bleibt, dass jedes von den aufzulösenden Salzen zur vollständigen Sättigung des Wassers in der gegebenen Temperatur in hinreichender Menge vorhanden sei.

Die unabänderlichen Mischungsgewichte oder die Verbindungen nach festen Verhältnissen, welche bei allen starren Körpern aufgefunden worden sind, die eine bestimmte Art bil-

den, werden also bei den flüssigen Verbindungen der Saks mit Wasser ebenfalls angetroffen, nur mit dem Unterschiede, dass das Verbindungsverhältniss nicht ein bei jeder Temperatuf beständiges, sondern ein davon abhängiges ist. Die für die Chemie so überaus wichtige Lehre von den bestimmten Mischungeverhältnissen hat durch diess Verhalten der Auflösunger starrer Körper in Flüssigkeiten einen neuen Zuwachs erhalten, Auch dürften diese flüssigen Verbindungen vorläufig schon einiges Licht auf die Absorptionsphänomene werfen, nämlich auf die Verbindungen der elastisch-flüssigen mit den tropfbar-flüssigen und mit einigen starren Körpern, bei welchen Verbindungen Erschelnungen vorkommen, die denen nicht unähnlich sind, welche sich beder Auflösung der Salze in Wasser zur Hervorbringung flüssiger Verbludungen nach bestimmten Mischungsverhältnissen zeigen Auch für die noch unbekannten Gesetze, nach welchen sich die Gasarten durch einander verbreiten, dürfte jetzt vielleicht früherder Schlüssel gefunden werden, und es wird sogar begreiflich, dass auch das constante Verhältniss, in welchem das Sauerstoffgat und das Stickgas in unserer Atmosphäre angetroffen werden keinen mechanischen, sondern einen wirklich chemischen Grunt haben könne und haben müsse.

Aber nicht blos bei zwei, sondern auch bei drei und mehreren Salzen änden dieselben Gesetze Anwendung, und es wirt einleuchtend, dass es bei den zur dritten Classe gehörendet Salzen eine grosse Menge von Sättigungsverhältnissen gebot wird, wenn die Anflösungen des einen Salzes in den gesättigten Auflösungen der anderen erfolgen, dass aber das wahrt Sättigungsverhältniss nur gefunden werden kann, wenn det Auflösungswasser von allen Salzen so viel dargeboten wirdt dass von jedem derselben nach erfolgter Sättigung noch ein unaufgelöster Rückstand verbleibt.

XLIV.

Untersuchungen über die verschiedenen Eigenthämlichkeiten, welche die Steine, die Cement und hydraulischen Kalk enthalten, durch unvollständiges Brennen annehmen können; eingeleitet durch Bemerkungen über die anomalen Kalkarten, welche den Uebergang von den stark hydraulischen Kalkarten zu den Cementen bilden.

Von

N. VICAT.

(Comptes rendus T. XI. p. 755.)

Der Hauptvorwurf dieser Mittheilung ist, einige besondere Rigenschaften der unvollständig gebrannten Thonkalke und gewisse anomale Fälle der hydraulischen Kalke auseinanderzusetzen. Man weiss, dass die hydraulischen Kalke zu Cement*) werden, wenn sich der Thonantheil darin bis zu einem bestimmten Puncte erhebt. Bei diesem Uebergange bemerkt man Zusammensetzungen, die zu den vorzüglichsten hydraulischen Kalken und Cementen gehören zu müssen scheinen könnten und in praktischer Wirklichkeit keines von beiden sind.

Diese Verbindungen, welche wir mit dem Namen Grenzkalke (chaux limites) bezeichnen zu müssen glaubten, haben,
wenn sie vollständig gebrannt (d. h. ganz von Kohlensäure befreit) und wie Cemente behandelt werden, anfangs ganz denselben Erfolg als die letzteren; aber die augenblicklich erlangte
Festigkeit verliert sich nach einigen Stunden durch ein allmähliges Lösehen, welches, anstatt einen hydraulischen Kalk her-

^{*)} Früher nannte man das Pulver aus Backsteinen und Ziegeln Cement; diesem wird auch noch der Name von einigen Praktikern gegeben. Daraus entstehen beständige Verwechselungen. Das Ziegelpulver, das ja für sich allein nichts cementiren, nichts verbinden kann, kann auch kein Cement sein; es ist ein der Puzzolanerde ähnlicher Körper, eine künstliche Puzzolanerde. Es wäre an der Zeit, auch den Namen "römische Cemente" und mehr derlei aufzugeben, die nichts bezeichnen, sondern im Gegentheil oft die falschesten Vorstellungen über den Ursprung der Gegenstände verbreiten, auf welche man diese Namen anwendet.

vorzubringen, nur eine fast werthiese Art von caput mortuum liefert.

Die Kalksteine, welche gewöhnlichen hydraulischen Kalk enthalten, baben auch ihre Eigenthümlichkeiten; sie können gute Cemente werden oder beinahe kraftlose Producte liefern Alles in Folge der verschiedenen Grade des Brennens.

Man begreift, in welche Begriffsverwirrung diese widersprechenden Umwandlungen den Praktiker setzen können. der sich Rechenschaft über die hydraulische Kraft der Stoffe zu geben sucht, die er anwenden muss. - Seit langer Zeit hatten wir geahnt, dass es für die Technologie unvermeidlich werden würde, diess Labyrinth zu entwirren, und wir erwarteten von Tag zu Tag, dass eine geschicktere Hand dazu det Anfang mache. Aber die Nothwendigkeit einer solchen Arbell ist mit einem Male auf eine so drängende Weise fühlbar geworden, und zwar in Folge bitterer Verrechnungen, denen die fraglichen Schwierigkeiten bei verschiedenen Arbeiten Raum gegeben haben, dass wir glaubten, nicht länger sebweigen z dürfen, wenn auch unsere Specialität die hobe Kenntniss nich erreicht, deren es bedarf, um auf würdige Weise solche Fragen zu behandeln, die sich an die delicatesten Gebiete der chemischen Statik anschliessen. Für den Augenblick war wichtig, eine bestimmte Weglinje zu bahnen, in welcher der blosse Praktiker sich nie verirren kännte, und durch einzelne Pfähle die Klippen auf den neuen, in letzter Zeit versuchter Wegen zu bezeichnen. Eine chemische Theorie, selbst die allergenaueste, ist kein Führer, dem sich Jedermann ungestraft überlassen darf; es ist nicht immer leicht, sie so zu erklären, wie sie erklärt werden sollte, die Wichtigkeit der unscheinlichsten Dinge klar vorzulegen und endlich die daraus gezogenen Folgerungen theils zu ihrer gerechten Würdigung zu erheben, theils in die ihnen zukommenden Grenzen zurückzodrängen. Diese Wahrheiten werden sich mit Klarheit aus det zahlreichen, in meinem Berichte besprochenen Thatsachen berausstellen; hier will ich mich darauf beschränken, die Folgerungen darzulegen, zu denen jene Thatsachen führen.

Schlussfolgen.

- 1) Man frifft auf der Grenze, welche die hydraulischen alke von den Cementen scheidet, Kalkarten an, welche in ittlerer Zahl 53 Procente Thon enthalten und die, da sie in gewöhnlichen Verfahrungsweisen des Löschens sich entehen, scheinen wie Cemente behandelt sein zu wollen und der That anfangs dieselben Wirkungen zeigen; aber sie erden schon nach einiger Zeit unhaltbar, indem sie sich eiem langsamen Löschen fügen, wovon die Folge ist, dass ein rosser Theil der hydraulischen Eigenschaften dieser Verbinangen aufgehoben wird. Die Grenzkalke sind für die Anvendung gefährlich und müssen aus allen Werkstätten verannt werden.
- 2) Eine ganz genaue Nachbildung der hydraulischen und ark hydraulischen Kalke durch Mischung von gelöschtem fetn Kalk und Cement ist unmöglich, denn diese Mischungen
 hmen nur den untergeordneten Rang der schwach hydraulihen Kalke ein, wenn man auch auf ihre Bereitung mehr Zeit
 rwendet, als selbst die Cemente erfordern, um zu halten; da
 ner die Cemente in wenigen Minuten festhalten, so ist es in
 r Praxis kaum zu umgehen, dass man nicht zu viele Zeit
 erstreichen lässt.

Um jedoch den natürlichen hydraulischen Kalk künstlich arzustellen, muss man sich an das schon bekannte Verfahn halten, welches zugleich am einfachsten und directeen ist.

3) Jeder Thonkalk, der durch vollständiges Brennen ein ement zu geben fähig ist, giebt noch ein Cement bei unvolländigem Brennen, vorausgesetzt, dass das Verhältniss des hons zu der Quantität Kalk, den man in dem Ungebrannten incuit) als frei betrachtet, nicht mehr als 273 für's 100 beägt, oder mit anderen Worten: vorausgesetzt, dass auf 100 heile freien Kalk weniger als 273 Theile Thon kommen.

Diese Bedingung lässt wahrlich dem Cementbrennen einen rossen Spielraum. Es ist klar, dass blos eine Uebercalciation zu fürchten ist und dass ausserdem die Schlacken-ildung angefangen haben müsse, damit jede Energie zerstört verde.

A) Jeder Thonkalk, der einen Grenz- oder hydraulischen Kalk durch vollständiges Brennen zu liefern vermag, kann in Folge eines unvollständigen Brennens ein Cement oder wenigstens ein Product liefern, das alle Eigenschaften desselben hat, angenommen, dass das Verhältniss des Thons zu der im Ungebrannten als frei gedachten Masse Kalk nicht unter 64 auf 100 betrage; denn unterhalb 64 oder (was das Aeussersteist) 62 auf 100 sind nicht blos die ungebrannten Steine keine Cemente mehr, sondern können sogar zu dem Range des magersten Kalkes heruntersinken, mit der drückenden Unbequemlichkeit des langsamen Löschens.

vorn herein die ungebrannten Cemente von denen zu unterscheiden, welche es nicht sind, und noch weniger, das Breunen dergestalt zu regeln, dass man gleichförmig aus den grossen und
kleinen Kalkstücken die bestimmte Quantität Kohlensäure austricbe, so geht daraus hervor, dass, wenn man die ungebrannten
Steine pulrerisirt, um sie gleichförmig in dem Mörtel zu verbreiten (wie man schon bei verschiedenen Arbeiten es thun zu
müssen glaubte), man, statt den Mörtel zu verbessern, ein wakres Mittel zu seiner Zerstörung hineinbringen kann.

- 5) Jede Cementhereitung aus unvollständig gebrannten Kalksteinen des Grenzkalkes würde grosse Unbequemlichkeiten mit sich bringen, denn die Theile, welche trotz aller Vorsicht die vollständige Grenze des Brennens erreichen würden und weder erkannt noch durch Sonderung entfernt werden könnten, würden als zerstörendes Princip im Cement zurückbleiben.
- 6) Jeder directe Versuch, die Qualität eines hydraulischen Kalkes zu bestimmen, muss selbst durch einen Versuch eingeteitet werden, der für sich die Quantität Kohlensäure, die in diesem Kalke enthalten ist, bestimmen könnte; denn sollte sich diese Säure in binreichend beträchtlicher Menge vorfinden, unden Stein als Nichtcement zu charakterisiren, so wird der Versuch den bydraulischen Kalk als schlecht bezeichnen, der, gut gebranot, jede erwänschte Festigkeit bieten würde.

Man kann nicht umbin, der Gegenwart der Greuzkalke, oder der schlechten ungebrannten Theile im Mörtel den Verfall des Mauerwerkes, das Abfallen und Ausblühen des Anwurk und alle andern Zufälle beizumessen, die man niemals bemerkt,

wonn man reinen, gut gelöschten und von Ungebranatem oder Allem, was dahin gehört, gesäuberten Kalk anwendet. Wir werden die zufällige oder beabsichtigte Einführung derselben Stoffe in die Cemente als die einzige Ursache des Abblätterns und Verstäubens betrachten, welchem sie bisweilen unterworfen sind. Alle unsere Behauptungen werden leicht zu belegen sein; wir fordern nicht, dass man sie ohne Prüfung hinnehme, wir wünschen nur, dass man den Zweifel zurückhalte, und in Erwartung der Wahrheit wird es Tag werden.

Die Alten, deren Erfahrung man auch für Etwas rechnen muss, begnügten sich nicht, das Ungehrannte (die pigeons) zu verwerfen, sondern sie forderten auch, dass der zur Verkleidung bestimmte Kalk länger als ein Jahr gelöscht sei. Sie hatten nämlich selbst an dem fetten Kalk träge Theilchen bemerkt, deren Aufblähen sehr langsam vor sich geht *).

Wir wollen im Vorbeigehen sagen, dass die aus Ungebranntem gelieferten Cemente verderben und unter denselben Umständen, wie die gewöhnlichen Cemente, vollständig sich verschlechtern. Die Geschichte der letzteren ist übrigens in allen Stücken auch auf erstere anwendbar, in Betreff der Conservation, der Anwendungsweise u. s. w.

Die Würdigung der Eigenschaften des hydraulischen Kalkes oder Cementes, den eine gegebene kalkhaltige Substanz liefern kann, lässt sich vielleicht schneller und genauer durch chemische Analyse, als durch directe Mittel bewerkstelligen. Doch was diess anbetrifft, so muss man die gewöhnliche Weise verlassen, die darin besteht, den Thon durch eine Säure von dem kohlensauren Salze zu trennen und mit Kali anzugreifen; denn man würde alsdann quarzige Theile, die nicht fähig sind, in die Verbindung einzugehen, zu gallertartiger Kieselsäure umwandeln. Man muss unmittelbar einige Grammen der Masse, die man vorher zu sehr feinem Pulver zerrieben hat, in Kalk oder Cement umwandeln, sich versichern, dass keine Kohlen-

^{*)} Die Erfindung des von Pferden getriebenen Rades zur Bereitung des Mörtels begünstigt die Einführung der ungebrannten Steine, weil sie so zerdrückt und in der Masse der Verbindung zerstreut werden. Die Anwendung des Hobels passte nicht zu dieser Mischung.

säure mehr darin sei, und das Ganze in einem Ueberscham von Chlorwasserstoffsäure lösen. Der nicht angegriffene Rückstand, wenn einer da ist, wird die Quantität unverbundener Kieselsäure oder Thonerde geben, die also nur schwach zur Hydraulicität des Kalkes oder Cementes mitwirken kann. Das Uebrige der Analyse geht wie gewöhnlich vor sich.

XLV.

Berichtigung der angeblichen Essigätherbildung aus Essigsäure.

In einer Abhandlung "über einige neue Reactionen, welche durch den Platinschwamm hervorgebracht werden" (Journ. Bd. XVI. S. 412), giebt Herr Kuhlmann an, dass die Dämpfe der Essigsäure, mit Wasserstoffgas gemischt, durch Platinschwamm in Essigäther verwandelt würden. Man hätte alse dadurch die Möglichkeit erhalten, aus Essigsäure wieder Alkehol zu erzeugen. Diese merkwürdige Thatsache konnte ich niemals beobachten, wie ich die Versuche auch modificiren mochte. Ich glaubte indess, mit einigen Vorsichtsmaassregels, welche nothwendig erfordert würden, nicht bekannt zu sein, sehe jedoch, dass Hr. Kuhlmann jetzt seine Angabe selbst, als auf einem (unbegreiflichen) Irrthume beruhend, zurückgenommen hat.

(L'Institut 1839. No. 280.)

R. F. Md.

XLVI.

Literarische Nachweisungen.

Ann. d. Phys. v. Poggendorff. 1840. No. 16.

Ueber die Zersetzung der in der Natur vorkommenden Aluminat. Von H. Rose.

(Gelingt am besten durch Schmelzung mit saurem schwefels-Kali.)

Analyse des Eisenperidots. Von. v. Fellenberg.

XLVII.

Untersuchungen über den Indigo.

Von

OTTO LINNÉ ERDMANN.

Zweite Abhandlung.

hallen des Chlorisatins und Bichlorisatins gegen verschie-Reagentien. Weitere Zersetzung, welche Chlorisatin und Bichlorisatin durch die Einwirkung des Chlors erleiden, und daraus hervorgehende Producte.

In der ersten Abhandlung *) habe ich die Producte berieben, welche durch die Einwirkung des Chlors auf das
igblau unter Mitwirkung des Wassers entstehen, so wie die
twandlungen, welche dieselben unter dem Einflusse der fixen
calien erleiden. Die vorliegende Arbeit ist eine unmittelbare
tsetzung der frühern; sie umfasst eine Beihe von Metamorsen, welche Chlorisatin, Bichlorisatin u. s. w. bei der Bedlung mit verschiedenen Beagentien erleiden, hauptsächlich
r die Erscheinungen, welche sich bei einer noch weiter
igesetzten Einwirkung des Chlors auf die zuerst entstehenProducte, unter Vermittelung des Alkohols, erzeugen, und
daraus hervorgehenden neuen Körper, nebst einigen von dieabgeleiteten Verbindungen.

Schon beim Beginne meiner Arbeit musste ich mich übergen, dass eine einigermaassen erschöpfende Behandlung des genstandes keine leichte Aufgabe sei und die Kräfte eines kelnen übersteigen würde. Jeder Schritt bot neue, bäufig erwarteto und wegen ihrer Eigenthümlichkeit der genauesten ersuchung würdige Erscheinungen dar; wenn aber eine soluttersuchung schon ihrer Natur nach mit Schwierigkeiten eher Art verknüpft ist, so werden diese fast unüberwinddarch die Kostspieligkeit des Materials und die Aufopfert, welche die Herstellung desselben, selbst abgesehen von Kosten, fordert. Unter diesen Umständen konnte ich nicht eifelhaft sein, dass eine möglichst durchgeführte Entwickel-

^{*)} D. J. Bd. XIX. 821. Journ. f. prakt. Chemie. XXII. 5.

ung einer beschränkten Anzahl der beobachteten Reactionen ein grösseres wissenschaftliches Interesse darbieten müsse, als die Anhäufung einer grossen Menge vereinzelter Thatsachen. In dieser Ueberzeugung habe ich alles mir zu Gebote stehende Material zur Untersuchung von nur wenigen Reactionen verwandt, die mir ein besonderes Interesse zu besitzen schienen, und er ist mir in der That gelungen, auf diesem Wege einige Resultate zu erhalten, von denen ich hoffen darf, dass man sie der Aufmerksamkeit nicht unwerth halten wird. Viele meiner Versuche sind aus Mangel an hinreichendem Material mit sehr kleinen Quantitäten angestellt; ich kann jedoch versichern, dass ich diesen Uebelstand durch die äusserste auf solche Versuche verwandte Sorgfalt aufzuwiegen gesucht habe. finden die Resultate meist eine Controle in den Analysen verwandter Substanzen, welche einige Bürgschaft für die Richtigkeit derselben giebt. Bei der Beurtheilung der Resultate babe ich mich bald zu der einen, bald zu der andern der umfassenden Theorien hingeneigt, welche gegenwärtig in der organischen Chemie um die Herrschaft streiten, je nachdem mir diese oder jene geeigneter schien, einen richtigern Ausdruck der Thatsache zu geben. Man wird eine solche Zurückhaltung nicht missbilligen können, wo es sich um die Entscheidung über die wichtigsten Fragen der Wissenschaft handelt.

Zur Ausführung der Analysen habe ich mich, wie früher, des Hess'schen Apparates bedient. Es sind einige Zweisel gegen die völlige Zuverlässigkeit dieses Apparates erhoben worden, die ich hier nicht übergehen kann, da dieselben von einer der ausgezeichnetsten Autoritäten ausgegangen sind. Hr. H. Bese *) hat die Bemerkung gemacht, dass eine Kalilösung von Sauerstoff etwas mehr absorbire als von atmosphärischer Lond und dass also bei Anwendung von Sauerstoffgas leicht ein dewas zu hoher Kohlenstoffgehalt erhalten werden könne. Beine Durchleiten von Sauerstoffgas durch einen mit Kalilauge gestülten Liebig'schen Apparat, erhielt er eine Gewichtszunahme, die gewöhnlich 0,005 Gr., bisweilen aber auch mehr betrug Bei wiederholter Wägung, nach 24—48 Stunden, fand er je-

^{*)} D. J. Bd. XVIII. 327.

doch das Gewicht des Apparates wieder um 0,005 vermindert also in der Regel wieder unverändert wie vor dem Versuche. Ich habe ebenfalls die Erfahrung gemacht, dass das Gewicht eines so eben benutzten Kaliapparates sich um einige Milligr. vermindert, wenn er 24 Stunden lang ruhig liegen bleibt. Die Brscheinung wiederholt sich, wenn der Apparat mit der alten Füllung zu einer zweiten Analyse benutzt wird. Letzterer Umstand sowohl als der, dass das Gewicht des Apparates wieder abnimmt, ohne dass eine andre Ursache vorhanden ist, durch welche der absorbirte Sauerstoff wieder ausgetrieben werden könnte, als die Berührung eines sehr kleinen Theiles der Kalilauge mit der in den Kugeln enthaltenen Luft, 'welche nur sehr langsam sich erneuern kann, scheinen mir zu beweisen, · lass diese Gewichtsveränderungen weniger von einer Absorption von Sauerstoff, als vielmehr davon herrühren, dass die Kugeln des Kaliapparates, welche vor dem Durchleiten von Sauerstoff mit atmosphärischer Lust angefüllt waren, nachher mit Souerstoffgas angefüllt sind, dessen spec. Gew. um 1/10 grösser 🛤 als das der atmosphärischen Luft. In dem Maasse als der Bauerstoff in den Kugeln allmählig durch atmosphärische Luft verdrängt wird, muss dann auch das frühere Gewicht wieder hergestellt werden. Angenommen, ein Kaliapparat enthalte ausser der Flüssigkeit 80 Cubikcent. atmosphärische Luft, welche 9,1039 Gr. wiegen, und diese würden vollständig durch Sauerstoffgas verdrängt, so müsste, da 80 Cubikcent. Sauerstoffgas ein Gewicht von 0,1145 Gr. haben, der Kaliapparat um 0,0106 Gr. an Gewicht zunehmen. Eine so grosse Differenz wird jedoch bei der Kohlenstoffbestimmung nie vorkommen, micht länger mit dem Durchleiten des Sauerstoffgases anhält, als bis die aus dem Apparate ausströmende Luft ein glimmendes Hölzchen zu entstammen anfängt, was lange vorher der Fall et, ehe das Gas aus reinem Sauerstoffgase besteht.

Einer meiner Kaliapparate, wie gewöhnlich mit einer Inrch Auflösen von käuflichem Kalihydrat bereiteten Lauge von 1,28 spec. Gew. etwas über die Hälfte gefüllt, wog 77,081 Gr. Ich verband denselben mit dem Verbrennungsapparate und liess etwa 5 Minuten lang einen langsamen Strom von Sauerstoffgas hindurchgehen. Das Gewicht fand sich darauf = 77,085 Gr. Der Apparat wurde nun auf's Neue an die

,5

Röhre gebunden, das Gasometer abgeschraubt und mittelst cines Saugrohres langsam atmosphärische Luft durch den Apparat gezogen, welche, ehe sie in den Kaliapparat gelangte, durch die Schweselsäure und das Kalirohr streichen musste. Nachdem ein mindestens dreimal so grosses Volumen Luft, als de Kaliapparat enthielt, hindurchgezogen worden war, fand sie das Gewicht des Apparates - 77,080, also um 1 Mgr. geringer als vor dem Versuche, indem die durchstreichenden trocknen Gase etwas Wasser in Dampfform mit sich fortgeführt hat ten. Auf das Resultat dieses Versuches gestützt, glaube ich die Methode der Anwendung des Sauerstoffgases für durchet zuverlässig halten zu können, sobald man bei besonders genaud Versuchen, namentlich wenn man mit sehr kleinen Mengen at beitet, nach Beendigung der Verbrennung und vor der Wägun des Kaliapparates das Gasometer abschraubt und einige Augen blicke reine atmosphärische Luft durch den Apparat zieht. ki habe diese kleine Modification des Verfahrens, welche auch is reits von H. Rose als zweckdienlich angegeben worden if bei meinen in der letzten Zeit angestellten Versuchen stets 🐠 gewandt.

Chlorisatin, Bichlorisatin und Bibromisatin mit Schwefelungen serstoff und Schwefelwasserstoffammoniak.

Leitet man durch eine Auflösung von Chlorisatin, Bichler isatin oder die entsprechenden Bromverbindungen einen Strat von Schwefelwasserstoffgas, so wird die Lösung entfärb 📫 es bildet sich ein weisser Absatz, der ein Gemenge von Schwefel und einer neu gebildeten Verbindung ist, welche die Elemente des Chlorisatins und Bichlorisatins plus 2 At. Wasser stoff enthält. Man treunt dieselbe vom gefällten Schwefeldord Digestion mit Schwefelkohlenstoff. Weit beguemer wendet jedoch zur Darstellung dieser Verbindungen das Schwefchanserstoffammoniak an. Chlorisatio und Bichlorisatin Josep and schon in der Kälte sehr leicht in Schwefelwasserstoffammund zu einer gelben Flüssigkeit auf. Beim Stehenlassen der Aulösung in einem verschlossenen Gefässe, noch schneller M beim Erwärmen, trübt sich dieselbe und setzt einen weisst bisweilen in's Röthliche oder Gelbliche und, wenn das Schwe felwasserstoffammoniak nicht frisch bereitet war und freies An

niak enthält, sagar in's Violette ziehenden Niederschlag ab, n man durch schnelles Auswaschen mit luftfreiem Wasser i von beigemengtem Schwefel erhält. Dieser Niederschlag die Wasserstoffverbindung. Zur Bezeichnung derselben wähle den Namen der Verbindung, aus welcher er entsteht, mit Endung yd, z. B. Chlorisatyd, Bichlorisatyd.

Chlorisatyd.

Man erhält dasselbe durch Behandlung des Chlorisatins mit hwefelwasserstoffammoniak in Gestalt eines weissen pulverin Niederschlages. Wird das Chlorisatyd bei 120° getrockty, so nimmt es eine blassröthliche Farbe an, ohne jedoch sein wicht zu verändern. In kaltem Wasser ist das Chlorisatyd löslich, in heissem sehr wenig löslich; kalter Alkohol scheint ne Wirkung darauf zu sein, in siedendem Alkohol ist es lich und setzt sich daraus beim Erkalten in undeutlich kryllinischen Rinden ab. Mit Ammoniak färbt es sich roth und t sich in der Wärme zum Theil zu einer rothen Flüssigkeit, der sich beim Erkalten ein rothes Pulver absetzt. Beim hitzen zersetzt sich das Chlorisatyd, indem es zuerst Wasser giebt und sich dabei rothbraun färbt. Bei weiterer Erhitzung milzt die Masse und wird unter Entwickelung eines gelben zen Rauches mit Hinterlassung von Kohle völlig zerstört.

Ich habe nur einen Versuch zur Bestimmung der Zusammsetzung des Chlorisatyds gemacht, welcher hinreicht, um
beweisen, dass dasselbe dem Bichlorisatyd und Bibromisatyd
tsprechend zusammengesetzt ist, bei welchen das gegenseitige
rhältniss von Kohlenstoff, Chlor, Stickstoff und Sauerstoff geu wie im Bichlorisatin und Bibromisatin gefunden wurde.

0,305 Gr. eines aus sehr reinem Chlorisatin bereiteten Präates gaben, mit chromsaurem Bleioxyd verbrannt, 0,611 Kohsäure und 0,790 Wasser, entsprechend folgender Zusammenzung:

		Ber.	Gef.
\mathbf{C}_{1B}	=1222,96	55.46	55 ,39
H ₁₀	= 62,40	2,83	2,87
N_2	= 177,04	8,03	•
$\mathbf{Cl}_{\mathbf{a}}^{\mathbf{r}}$	=442,65	20,07	
$\mathbf{0_3}^{7}$	= 300,00	13,61	
•	2205,05	100,00.	

Hiernach erscheint das Chlorisatyd als ein Hydrür des Chlorisatins. Indessen lässt sich der aufgenommene Wasserstoff der Verbindung nicht entziehen, wenn man sie, in Wasser zerrüht, mit Chlor behandelt. Sie scheint dabei keine Veränderung zu erleiden, ausser dass ihre Farbe nach längerer Einwirkung der Chlors etwas röthlich oder blass violett wird.

Bichlorisatyd.

Die Bildungsweise und die äusseren Eigenschaften so wie das Verhalten des Bichlorisatyds gegen andere Stoffe stimmen genau mit denen des Chlorisatyds überein. Die Substanz werte bei 120° getrocknet, wobei sie sich rosenroth färbte.

- 1) 0,187 Gr. gaben, mit chromsaurem Bleioxyd verbrand, 0,312 Kohlensäure und 0,046 Wasser;
- 0,324 Gr. gaben, mit Kalk geglüht u. s. w., 0,436 Chlorsilber.
- 2) 0,234 Gr. von einer andern Bereitung gaben 0,461 Kohlensäure und 0,054 Wasser.
- 3) 0,190 Gr. von derselhen Bereitung wie No. 2) gaben 325 C und 0,045 W.
- 4) 0,302 Gr. von einer dritten Bereitung gaben 0,569 Cund 0,068 W.

Diese Zahlen führen auf die Formel:

	Ber.		G	ef.	
		1)	2)	3)	4)
C_{16} =1222,96	46,19	46,93	47,29	47,37	46,59
$H_{10} = 62,40$	2,36	2,74	2,56	2,62	2,49
$N_2 = 177,04$	6,68				·
$Cl_4 = 885,30$	33,43	33,20	,		
$0_3 = 300,00$	11,34				
2647,70	100,00.				

T

Die gefundenen Kohlenstoff – und Wasserstoffüberschüsse haben jedenfalls ihren Grund darin, dass das zur Bereitung der Präparates angewandte Bichlorisatin nicht ganz frei von Chlorisatin war. Die letzte Analyse war mit Bichlorisatin angestell, das sich bei der Analyse als möglichst rein ergeben hatte.

Bibromisatyd.

Die Darstellung und äusseren Eigenschaften des Bibron-

isatyds stimmen mit denen des Chlorisatyds und Bichlorisatyds überein. Die Farbe des zur Analyse verwandten Präparates, das aus einem ganz reinen Bibromisatin erhalten worden war, erschien blass gelblich; bei 100° getrocknet, nahm es, ohne am Gewicht zu verlieren, eine rosenrothe Farbe an. Stärker erhitzt, wird die Verbindung braun und verliert Wasser.

- 1) 0,430 Gr., bei 100° getrocknet, gaben 0,508 C und 0,073 Wasser.
- 2) 0,307 Gr. gaben 0,362 Kohlensäure und 0,054 Wasser (es erschien vor Anfang der Verbrennung ein Anslug von Feuchtigkeit in der Chlorcalciumröhre).
- 3) 0,331 Gr. gaben bei 0,752 M.B. und 14°C. 14 Cubikcent. Stickstoffgas == 12,9 Cubikcent. bei 0° und 760 Mm.

Diess führt auf die Formel:

			Ber.	Ber. Gef.	
				1)	3)
$\mathbf{C_{16}}$	=	1222,96	32 ,88	32,34	32,602
H ₁₀	===	62,40	1,68	1,88	1,95
N_3	=	177,04	4,76	4,94	
$\mathbf{Br_4}$	==	1956,60	52,61		
0,		300,00	8,07		
	-	3719,00	100,00.		

Verhalten des Chlorisatyds und Bichlorisatyds beim Erhitzen.

Werden die so eben beschriebenen Verbindungen einer Temperatur von etwa 200° ausgesetzt, so erleiden sie eine nicht uninteressante Zerlegung.

Chlorisatyd beginnt bei 180° Wasser abzugeben, bei 200° ist die Entwickelung stärker, sie hört aber erst auf, wenn das Product über 200° erhitzt wird, wobei der Rückstand eine braunviolette Farbe annimmt.

In der Meinung, dass das Chlorisatyd hierbei einfach in Wasser und ein neues Product zerlegt werde, erhitzte ich 0,464 Gr. Chlorisatyd in einem Metallbade allmählig bis zu 220°, um die Wassermenge zu bestimmen, welche die Verbindung abgeben würde. Ehe aber noch die Entwickelung von Wasserdampf aufgehört hatte, zeigten sich im Halse des Kölbehens, das mit der Luftpumpe in Verbindung staad und fortwährend ausgepumpt wurde, Krystalle von Chlorisatin sublimirt, und ein

feiner Staub von Chlorisatinkrystallen drang bis in die zwischen dem Kölbehen und der Luftpumpe angebrachte Chlorealciumröbre, so dass der Versuch kein genügendes Resultat geben konnte und deshalb abgebrochen wurde. Obige 0,464 Gr. hatten 0,010 Gr. verloren, was noch nicht 1/2 At. Wasser beträgt. Das im Kölbehen enthaltene veränderte Product von braunvioletter Farbe war offenbar ein Gemenge, an dessen Oberfläche man deutlich Krystalle von Chlorisatin unterscheiden konnte. Es wurde mit Alkohol übergossen, der sich sogleich orange färbte, und so lange mit Alkohol ausgekocht, bis sich die letzten Portionen nicht mehr färbten. Die tief orange gefärbte Lösung setzte beim Erkalten das aufgelöste, noch unverändert gebliebene Chlorisatyd, gemengt mit Chlorisatin, ab i die über dem Absatze stehende Flüssigkeit gab beim Abdampfen Chlorisatin, das in chlorisatinsaures Kali verwandelt und an der charakteristischen Reaction gegen Bleisalze mit Bestimmtheit erkannt wurde.

Der Rückstand vom Auskochen des erhitzten Chlorisatydestellt ein schmuzig violettes Pulver dar, das in Wasser, Alkohol und Salzsäure unlöslich, in Kalilauge aber mit gelblicher Farbe löslich ist. Die alkalische Auflösung, mit Salzsäure versetzt, giebt einen gelben Niederschlag, der sich in siedendem Wasser mit gelblicher Farbe auflöst.

- 1) 0,189 Gr. des violetten Körpers gaben:
 0,50 Wasser == 2,93 p.C.
 0,393 Kohlensäure == 57,48 --
- 2) 0,277 Gr. von einer andern Bereitung, zu welcher ein Chlorientyd verwandt worden war, das wahrscheinlich Bichlorientyd enthielt, gaben:

0,066 Wasser = 2,64 H 0,567 Koblensäure = 56,59 C;

0,202 desselben Praparates gaben ferner 0,182 Chlorsilber = 22,34 Chlor.

Obwohl diese Versuche nicht genau mit einander übereinstimmen, so kann man doch über die Zusammensetzung der Productes kaum in Zweifel sein. Chlorisatin und der violette Körper, den ich Chlorinden nennen will, bilden sich dem Auscheine nach in gleichen Mengen aus dem Chlorisatyd, ausserdem entsteht dabei 1/2 Atom Wasser.

2 Atome Chlorisatyd $= C_{32} H_{20} N_4 Cl_4 O_6$ zerfallen in:

1 At. Chlorisatin C18 H8 N2 Cl3 O3

 $\begin{array}{cccc} \mathbf{1} & - & \text{Cblorladin} & C_{16} H_{10} N_2 Cl_2 O_2 \\ \mathbf{1} & - & \text{Wasser} & H_3 & O \end{array}$

C32 H20 N4 Cl4 O8.

Die Formel C₁₈ H₁₀ N₂ Cl₂ O₃, welche hiernach die Zummensetzung des Chlorindins darstellen muss, fordert 58,09
chlenstoff, 2,9 Wasserstoff und 21,15 Chlor. Die gefundenen
chlien stimmen hiermit nahe genug überein, wenn man berückchtigt, dass die angewandten Präparate nicht frei von elner
inmengung der höhern Chlorverbindung waren, wodurch sich
r Gehalt an Wasserstoff und Kohlenstoff erniedrigen, der Chlorchalt aber orhöhen musste.

Ganz entsprechend dem Chlorisatyd verhalten sich beim Ethitzen das Bichlorisatyd und das Bibromisatyd, nur liegt die Emperatur, bei welcher die Zersetzung dieser Körper beginnt, tedriger als die, welche zur Zersetzung des Chlorisatyds ersterlich ist. Das Bichlorindin gleicht ganz dem Chlorindin. Im gewiss zu sein, dass die beim Erhitzen des Bichlorisatyds in bichlorisationsel, dass die beim Erhitzen des Bichlorisatyds in bichlorisationsel, habe ich sie bichlorisationsaures Kali verwandelt und durch das Verhalten in erhaltenen Salzes gegen Kupfer – und Bleisalze mich von einer Identität mit dem bichlorisationsauren Kali überzeugt.

Das Bibromindin ist tief schwarzroth von Farbe und in Ikohol etwas löslich. Nachdem Alkohol das Bibromisatin aus em Producte von der Zersetzung des Bibromisatyds ausgezoen hat, färben sich neue Antheile von Alkohol, mit welchen an den Rückstand kocht, sehr schön purpurroth. Die Lösung etzt beim Stehen an der Luft allmählig ein purpurrothes Puler ab.

Verhalten des Chlorisatyds und Bichlorisatyds gegen Kali.

Das Verhalten des Chlorisatyds, und Bichlorisatyds gegen Kali verdient, wie man sehen wird, eine genanere Untersuchung, ich gegenwärtig darüber habe anstellen können; doch hielt ich es nicht für überstüssig, die Resultate, welche ich dabei schalten habe, mitzutheilen.

Chlorisatyd löst sich in erwärmter Kalilauge leicht mit gelb-

licher Farbe auf. Um zu sehen, ob der Zutritt der Luft hierbei von Einsluss sei, habe ich die Auslösung in einem geschlessenen Raume angestellt, es fand aber weder eine Gasentwikkelung noch eine Absorption dabei statt. Aus der Auflösung krystallisirt beim Erkalten ein Salz in glänzenden Blättchen, das man leicht an seinem Verhalten gegen Säuren so wie gegen Blei - und Kupfersalze als chlorisatinsaures Kali erkennt. Mutterlauge, aus welcher dieses Salz krystallisirt ist, giebt bei der Verdünnung mit Wasser eine schwache Trübung; nach dem Abfiltriren mit Salzsäure versetzt, giebt sie einen hellgelben Niederschlag, der sich in siedendem Wasser mit blassgelber Farbe zum grössten Theile auflöst. Der zurückbleibende Antheil färbt sich, je mehr seine Menge beim Auskochen abnimmt, immer dunkler und nimmt zuletzt eine bräunlich - violette Farbe Kocht man diesen Rückstand, wenn er an siedendes Wasser nichts mehr abzutreten scheint, mit Alkohol aus, so nimmt er sosort eine violette Färbung und das ganze Ansehen des im vorhergehenden Abschnitte beschriebenen violetten Körpers an. Aus den wässerigen Abkochungen des gelben durch Säures erzeugten Niederschlages setzt sich beim Erkalten ein fast citronengelber Niederschlag ab, der sich in Alkohol und Kali leicht löst.

Wendet man zur Fällung der Mutterlauge, aus welcher das chlorisatinsaure Kali krystallisirt ist, Essigsäure an, so fällt der gelbe Niederschlag noch reiner gelb aus als bei Anwendung von Salzsäure, und er löst sich in Wasser fast vollständig auf. Setzt man dann zu der vom Niederschlage abfiltritten Flüssigkeit Salzsäure und erhitzt die Flüssigkeit, so färkt sie sich tief orange und es scheiden sich während des Erhizzens dunkelviolette Flocken ab, die man durch Abfiltriren der siedenden Flüssigkeit rein erhält. Sie sind in Alkohol ganz unlöslich. Aus der abfiltrirten Flüssigkeit scheidet sich Chlorisatin ab. Es entstehen also bei der Einwirkung des Kali's auf das Chlorisatyd und der Zersetzung der alkalischen Lösung durch Säuren drei Körper: Chlorisatinsäure, die ihrerseits wieder Chlorisatin liefert, der gelbe und der violette Niederschlag.

Der violette Niederschlag gleicht in Ansehen und Verhalten durchaus dem durch Erbitzung von Chlorisatyd erhaltenen

Körper, welchen ich im Vorbergehenden Chlorindin genannt habe. Die Analyse scheint die Identität beider zu bestätigen.

0,383 Gr. gaben, mit chromsaurem Bleioxyd verbrannt:

0,805 Kohlensäure

0,188 Gr. von einer andern Bereitung gaben:

0,090 Wasser.

0,386 Kohlensäure

0,048 Wasser.

Das Mittel beider Versuche giebt:

Kohlenstoff 57,43

Wasserstoff 2,7,

was kaum von den für die Zusammensetzung des Chlorindins gefundenen Zahlen abweicht.

Auf den gelben Niederschlag werde ich bei Erwähnung des aus dem Bichlorisatyd erhaltenen entsprechenden Productes zurückkommen.

Das Verhalten des Bichlorisatyds gegen Kali zeigt sich von dem des Chlorisatyds etwas abweichend, weil das Verhältlas der Löslichkeit der entstehenden Producte anders ist, als den aus dem Chlorisatyd entstehenden; der Vorgang bei ler Zersetzung ist indessen offenbar ganz derselbe.

Bichlorisatyd löst sich in erwärmtem Kali, gleichviel ob die Luft Zutritt hat oder nicht, zu einer gelben Flüssigkeit, aus welcher beim Erkalten ein gelbes Salz in glänzenden Schüppchen krystallisirt, das ganz das Anschen des bichlorisatinsauren Kali's zeigt, aber davon wesentlich verschieden ist. Lösung giebt, mit Salzsäure versetzt, einen gelblich - weissen Niederschlag, der sich in siedendem Wasser mit strohgelber F-Farbe auflöst und sich beim Erkalten daraus wieder absetzt, 🖹 während das bichlorisatinsaure Kali unter gleichen Umständen Bichlorisatin liefern würde. Versetzt man die Mutterlauge, aus welcher das Salz sich abgeschieden hat, in der Kälte mit Salzsaure, so erhält man einen schmuzig-gelben Niederschlag, der, mach dem Abfiltriren mit Wasser ausgekocht, sich zum grössten Theile auflöst und sich aus der erkaltenden Flüssigkeit in zöthlich-gelben Flocken wieder ausscheidet, während die Flüswigkeit orange gefärbt bleibt. Es bleibt endlich ein violettes F Palver ungelöst zurück, ganz dem beim Chlorisatyd beobachteten ähnlich; das man durch Auskochen mit Alkohol reinigen

kann. Die von dem durch Salzsäure erhaltenen Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit färbt sich beim Erhitzen dunkelorange und setzt nach dem Erkalten Bichlorisatin ab.

Der aus dem Kalisalze durch Zusatz von Säuren erhaltent Niederschlag ist gelblich - weiss, etwas in's Röthliche fallend. In Kali löst er sich mit Leichtigkeit auf und, wenn er durch Essigsäure niedergeschlagen und also völlig frei von Bichlorksatin ist, ehne sich erst dunkel zu färben; er erzeugt damit sogleich wieder ein leicht krystallisirendes Salz, das, mit Salzsäne gefällt, einen hellgelben, in siedendem Wasser vollständig löslichen Niederschlag giebt.

0,370 Gr. dieses Niederschlages gaben, mit chromsauren Bleioxyd verbrannt:

> 0,080 Wasser 0,594 Kohlensäure.

0,366 Gr. von einer andern Bereitung gaben, mit Kupferoxyd verbraunt:

> 0,076 Wasser 0,601 Kohlensäure.

Diese Versuche geben in 100 Theilen:

1) 2) Mittel. Kohlenstoff 44,38 45,4 44,8 Wasserstoff 2,40 2,30 2,35.

Diess ist, wie man sieht, die Zusammensetzung der 81-

Ber. $C_{16}=1292,9$ $H_{10}=62,4$ $N_{2}=177,0$ $Cl_{4}=885,3$ $O_{4}=400,0.$

Der gelbe Niederschlag ist demnach mit der Bichlorisatinsäure isomerisch. Ich will ihn Bichlorisatydsäure oder b Bichlorisatinsäure nennen.

Das bichlorisatydsaure Kali ähnelt im Acussern ganz der bichlorisatinsauren Kali. Es ist in Wasser und Alkohol leich auflöslich. Die wässerige Lösung giebt mit essigsaurem Bickoxyd einen gelben flockigen Niederschlag, der sich in siedendem Wasser löst und daraus beim Erkalten wieder pulverig ausscheidet. Schweselsaures Kopseroxyd bewirkt darin einen braungelben slockigen Niederschlag, in welchem sich nach ainiger Zeit rothe Puncte zeigen. Er ist ebenfalls in der siendenden Flüssigkeit löslich.

Salpetersaures Silberoxyd giebt einen hellgelben sockigen Niederschlag, der beim Sieden bräunlich wird. Chlorbaryum erzeugt nach einiger Zeit einen gelben slockigen Niederschlag, der sich in der siedenden Flüssigkeit löst; beim Erkalten der Lösung scheiden sich gelbe Krystalle aus.

Die auf die Bestimmung des Kohlenstoff- und Wasserstoffgehaltes gegründete Annahme, dass die Bichlorisatydsäure der Bichlorisatinsäure isomerisch sei, setzt voraus, dass durch die Einwirkung des Kali's auf das Chlorisatyd weder Ammoniak noch Chlor ausgeschieden werde. Ich habe mich durch directe Versuche überzeugt, dass diese Voraussetzung richtig ist. Es entwickelt sich bei der Einwirkung des Kali's auf das Bichlorisatyd kein Ammoniak und die mit Essigsäure zersetzte alkalische Lösung enthält kein Chlor. Andrerseits lässt sich wohl mit ziemlicher Sicherheit annehmen, dass der bei der Reaction entstehende violette Körper, dem bei der Einwirkung des Kali's auf Chlorisatyd entstehenden Chlorindin entsprechend, nach der Formel C16H10N2Cl4O2 = Bichlorindin, zusammengesetzt sei.

Der früher erwähnte, bei der Einwickung des Kali's auf Chlorisatyd entstehende gelbe Körper dagegen entspricht ohne Zweifel der Bichlorisatydsäure und ist also $C_{18}H_{10}N_2Cl_2O_4$ — Chlorisatydsäure oder b Chlorisatinsäure.

In Kali löst er sich mit gelber Farbe auf, das gebildete Salz hat nur eine geringe Neigung zu krystallisiren und scheldet sich bei zu starker Abdampfung in halbstüssigen Flocken oder als eine dicke schwere Flüssigkeit aus der Kalilauge ab, die sich aber bei Zusatz von Wasser sogleich wieder auflöst. Bei langsamer Verdunstung erhält man das Salz undeutlich krystallisirt. Durch Auspressen, Liegenlassen an der Luft, zur Sättigung des anhängenden Kali's mit Kohlensäure, und Auflösen in Alkohol gereinigt und nach dem Verdunsten des Alkohols in Wasser gelöst, gab es mit essigsaurem Bleioxyd, schwefelsaurem Kupferoxyd und Chlorbaryum gelbe Niederschläge, die sich beim Stehen nicht veränderten, beim Erhitzen in den

kalten krystallinisch mit dem Aumehen des Bichlorisatins abs

In einer Auflösung von Einfach-Schweselkalium lösen siel Chlorisatin und Bichlorisatin in der Kälte mit dunkelrother Farkt zu einer fast undurchsichtigen Flüssigkeit auf; beim Erhitzen wird dieselbe gelb, es schwimmt aber eine unauslösliche Substauz von röthlich-grauer Farbe darin. Setzt man nach der Absiltriren die Lösung der Lust aus, um das überschüssigt Schweselkalium zu oxydiren, dampst ab und zieht den Rückstand, pachdem er so lange an der Lust gelegen hat, dass er mit Bleisalzen keine dunkle Färbung mehr giebt, mit Alkobe aus, so erhält man Lösungen, welche beim Verdunsten Salzgeben, die durchaus die Eigenschasten des chierisatinsauren und biehlorisatinsauren Kali's besitzen und keinen Schwesel enthalten. Die unaussiösliche absiltrirte Substanz dagegen ist schweselhaltig.

Verhalten des Chlorisatins und Bichlorisatins bei einer weiter fortgesetzten Einwirkung des Chlors.

Weder Chlorisatin noch Bichlorisatin scheinen eine weitert Veränderung zu erleiden, wenn man dieselben in Wasser zerrührt und mehrere Stunden lang der Einwirkung eines Chloristen unterwirft; ich habe ohne Erfolg versucht, Chlorisatis auf diese Weise in Bichlorisatin zu verwandeln. Auch das derecte Sonnenlicht äussert keinen bemerkbaren Einfluss.

Löst man dagegen Chlorisatin oder Bichlorisatin in Alkohol auf und leitet durch diese Lösung einen Chlorstrom, so erfolgt sehr bald eine Zersetzung der aufgelösten Verbindungen,
deren Producte dieselben sind, man mag Chlorisatin oder Bichlorisatin allein oder ein Gemenge von beiden zu dem Vetsuche genommen haben. Am besten wendet man eine sieden
gesättigte Auflösung von Chlorisatin oder Bichlorisatin an, it
welcher sich noch ein Ueberschuss von ungelöster Substanz befindet, und beginnt mit dem Einleiten des Chlors, während dir
Flüssigkeit noch heiss ist. Durch die Reaction des Chlors auf
den Alkohol erhält sich die Flüssigkeit bei einem lebhafte
Gange der Chlorentwickelung fortwährend heiss. Bald verschwin
den die noch ungelösten Portionen von Chlorisatin und Bichlorisatin
die Farbe der Flüssigkeit wird nach einiger Zeit heller, später tri

eine Trübung ein, es scheiden sich Flocken aus, die sich allmählig zusammenballen und sich zuletzt am Boden des Gefässes zu einer zähen bräunlich-gelben Flüssigkeit vereinigen, die
mit einer Menge von kleinen glänzenden Blättehen angefüllt ist.
Man setzt die Einwirkung des Chlors so lange fort, bis die
Menge der dicken Flüssigkeit nicht mehr zunimmt und das Chlor
unverändert durch die Flüssigkeit zu entweichen anfängt.

Es scheinen bei dieser Reaction keine anderen gas - oder dampfförmigen Producte zu entstehen, als die, welche von der Einwirkung des Chlors auf den Alkohol herrühren; man bemerkt den Geruch des Salzäthers und die Entwickelung von Chlorwasserstoffsäure.

Nach dem Erkalten der mit Chlor behandelten Flüssigkeit erscheint der über der ölartigen Schicht stehende Theil derselben hellgelb gefärbt; die Wände des Gefässes sind mit Krystallen von Salmiak bedeckt und dasselbe Salz findet sich auch über der untern Schicht in grosser Menge pulverförmig abgelagert. Die gelbe Flüssigkeit enthält ausserdem sehr viel freie Salzsäure. Beim, Verdünnen mit Wasser trübt sie sich und lässt ·eine braune zähe Flüssigkeit fallen, derjenigen ganz gleich, welche die schon während der Einwirkung des Chlors ausgeschiedene untere Schicht ausmacht. Wird sie der Destillation unterworfen, so liefert sie eine alkoholhaltige Flüssigkeit, welche beim Verdünnen mit Wasser eine ziemliche Menge der aus verschiedenen Zersetzungsproducten des Alkohols gemengten Flüssigkeit fallen lässt, die man früher mit dem Namen schwe-Bei der Verdünnung mit Wasrer Salzäther bezeichnete. ser entwickelt sich aus der Flüssigkeit sehr viel leichter Salz-Gegen das Ende der Destillation scheidet sich aus dem noch in der Retorte befindlichen Theile der Flüssigkeit eine braune harzartige Substanz ab, von der sogleich weiter die Rede sein wird.

Die ölartige, mit glänzenden Blättchen gemengte Schicht der gechlorten Flüssigkeit enthält ebenfalls ausser den eingemengten Blättchen mehrere Substanzen; die Hauptmasse derselben scheint schwerer Salzäther zu sein. Um die eingemengte feste krystallisirte Substanz zu erhalten, löst man die dickflüssige Masse, nach mehrmaligem Abwaschen mit Wasser, um den anhängenden Salmiak zu entfernen, in kaltem Alkohol auf, wel-

cher die darin suspendirte Substanz ungelöst zurücklässt. Ich nenne das erhaltene krystallinische Product Chloranit. Die Ausbeute ist in der Regel nur gering. Ich habe bei Anwendung von 20 — 30 Gr. Chlorisatin und Bichlorisatin, die in Alkoho von 80 p.C. aufgelöst waren, in der Regel nur 3—5 Gr. davon erhalten. Einmal misslang die Darstellung fast gänzlich die sich bitdende ölige Schicht enthielt nur einzelne kleine Flitter von Chloranit eingemengt. Bei diesem Versuche wurde der Apparat vom directen Sonnenlichte getroffen, wobei die aus der Flüssigkeit sich entwickelnden Blasen mit rother russender Flamme unter Kohleabsatz sich entzündeten. Es scheint also, dass die Einwirkung des directen Sonnenlichtes eine weiter gehende Zersetzung veranlasst und deshalb vermieden werden muss.

Wird die weingeistige Auflösung der öligen Schicht, aus welcher das Chloranil getrennt worden ist, destillirt, so erhalt man ein Destillat, welches sehr viel leichten Salzäther enthält, aber beim Verdünnen mit Wasser sich nicht trübt. In der Retorte bleibt sehr viel emer braunen harzigen Masse zurück, die noch einen Antheil Chloranil enthält. Um diesen zu gewinnen, destillirt man nur so weit ab, bis der braune Rückstand dickflüssig zu werden anfängt. Nach dem Erkalten erscheint er mit vielen Blättchen von Chloranil dorchwebt, die man durch Auflösen der Masse in kaltem Alkohol gewinnt, wobei sie ungelöst zurückbleiben. Die vom Chloranil so viel als möglich getrennte Flüssigkeit destillirt man dann von Neuem. Nachdem der Alkohol übergegangen ist, entwickelt sich aus dem harzigen Rückstande bei fortgesetzter Erwarmung ein flüchtiges krystallinisches Product, das sich bisweilen in langen Nadeln im Halse der Retorte anlegt. Ein gleiches Verhalten zeigt auch die harzige Masse, welche aus der über der ölartigen Schicht stehenden sauren Flüssigkeit bei der Destillation zurückbleibt. Beide scheinen durchaus identisch zu sein und ich habe sie gewöhnlich vereinigt, um daraus das flüchtige Product zu erhalten. Oft bildet letzteres keine Krystalle im Halse der Retorte sondern es geht in Gestalt einer dicken Flüssigkeit, gemengt mit Nebenproducten von der Zersetzung des Alkohols, in die Vorlage über. Bringt man dieses halbilissige Destillat an die Luft, so efficresciren daraus weisse Nadeln, die den erwähnten im Halse det Retorte abgesetzten ganz gleich sind. Es ist mir nicht möglich ge-

wesen, den Körper, welcher die erwähnten Krystalle bildet, in grösseren Mengen rein zu erhalten. So weit ich ihn habe untersuchen können, ähnelt er in seinen Eigenschaften so vollkommen dem Chlorindopten, dass man ihn ohne genauere Untersuchung mit diesem verwechseln würde. Man wird jedoch sehen, dass er davon wesentlich verschieden ist. Ich nenne ihn gechlortes Chlorindopten.

Um die möglichst grösste Menge des gechlorten Chlorindopten zu erhalten, muss man die harzige Masse so weit erhitzen, dass eine beginnende Zersetzung derselben unvermeidlich ist. Ich habe, da ich kein Mittel fand, die harzige Masse in einem einigermaassen reinen Zustande zu erhalten, auf ihre Untersuchung verzichten müssen. Sie verkohlt sich bei starker Erhitzung unter Entwickelung eines sauren Rauches. mir nicht unwahrscheinlich, dass diese Substanz identisch ist mit dem Harze, welches sich gleichzeitig mit der Bildung des Chlorisatins und Bichlorisatins bei Einwirkung des Chlors auf Indigblau erzeugt. Es würde dann das Austreten desselben unter den Producten einer weiter fortgeschrittenen Zersetzung des Chlorisatins und Bichlorisatins für die schon früher von mir gehegte Vermuthung sprechen, dass bei der Zersetzung des Indigblau's durch Chlor, Harz und Chlorindopten secundare Erzeugnisse sind. Das gechlorte Chlorindopten steht zu dem Chlorindopten in einem solchen Verhältnisse, dass seine Bildung aus dem Chlorisatin diese Ansicht bestärkt. Wahrscheinlich entsteht zuerst aus dem Chlorisatin und Bichlorisatin, neben dem Chloranil, Chlorindopten und dieses verwandelt sich erst bei fortgesetzter Einwirkung des Chlors in das gechlorte Chlorindopten. Uebrigens scheint der harzige Körper seiner Menge nach das Hauptproduct der Reaction zu sein.

Gechlortes Chlorindopten.

Erwärmt man das Product, welches ich im Vorhergebenden gechlortes Chlorindopten genannt habe, im rohen Zustande,
worin es noch mit harziger Substanz u. s. w. gemengt ist, in
einer Retorte mit Kalilauge, so löst es sich auf und mit
dem Wasser geht eine flüchtige feste Substanz in die Vorlage über, die in allen Eigenschaften dem Chlorindatmit überaus ähnlich ist. Ich habe sie in zu kleiner Menge erhalten, um

sie weiter untersuchen zu können. Die in der Retorte zurückbleibende Flüssigkeit-giebt beim Erkalten prismatische Krystalk mit rhombischer Basis, bisweilen von ziemlicher Grösse; bei rascher Abkühlung erstarrt sie zu einem Brei von Krystallusdeln, ganz wie unter gleichen Umständen das chlorindopten saure Kall. Durch Umkrystallisiren in verdünnter Kalilauge. worin die Krystalle in der Kälte sehr schwer löslich sind, erhält man dieselben rein. Diese Krystalle sind das Kalısalz einer Säure, welche mit der Chlorindoptensäure die grösste Aehnlichkeit hat, aber einen weit höhern Chlorgehalt zeigt weshalb ich dieselbe gechlorte Chlorindoptensäure nennen will Man erhält sie als weissen flockigen Niederschlag durch Zersetzung der Auflösung des Kalisalzes mit Salzsäure. Ihr Geruch ist dem der Chlorindoptensäure ähnlich, aber angenchmer; mit Wasser destillirt sie über und legt sich im Halse der Retorte oft in langen Nadeln an. Sie acheint sehwerer flüchtig 21 sein als die Chlorindoptensäure, der sie im Uebrigen, selbst lansichtlich ihrer Reactionen, so vollkommen gleicht, dass ich, ohne die Analyse angestellt zu haben, sie mit der Chlorindoptensäure für identisch gehalten haben würde.

Diese Uebereinstimmung der Reactionen wird sich aus folgender Vergleichung des Verhaltens ergeben, welches die Auflösungen einiger Salze mit den Lösungen des chlorindoptensauren Kali's und des Kalisalzes der gechlorten Chlorindoptensäure zelgen.

Gechlortes chlorindop-		Chlorindoptensaur#
tensaures Kali	glebt mit:	Kali
	Chlorbaryum	
weisse flockige Fällung;		desgl.
Q	uecksilberchlorid	
gelblich-welsse flockige	Fällung;	desgl.
salpetersa	urem Quecksilbe	roxydul
weisse flockige Fällung;		desgl.
*alpete	ersaurem Silbero	xyd
citronengelben Niedersch	lag;	desgl.
schwef	elsaurem Kupfer	oxyd
dunkel purpurviolette Fä	llung;	desgl.
essi	gsaurem Bleioxy	ıd
weissen Niederschlag;		deagl.

Salpetersaures Eisenexyd, schwefelsaures Eisenoxydul und Eisenalaun geben mit beiden Salzen weisse, wenig in's Bräun-liche geneigte, salpetersaures Nickeloxyd und salpetersaures Ko-baltoxyd grünliche und rötbliche Fällungen. Magnesia – und Kalksalze sind ohne Wirkung.

Dieser grössen Uebereinstimmung ungeachtet zeigt sich die Zusammensetzung der gechlerten Chlorindoptensäure von der der früher beschriebenen Chlorindoptensäure ganz verschieden.

Ich bediente mich zur Analyse des Silbersalzes. Reines Kalisalz wurde, nachdem es lange Zeit an der Luft gelegen hatte, um alles etwa anhängende freie Kali mit Kohlensäure zu sättigen, in Alkohol gelöst und in die mit Wasser verdünnte Lösung salpetersaures Silberoxyd eingetröpfelt. Der gelbe Niederschlag wurde bei 110° getrocknet.

1) 0,321 Gr., mit kohlensaurem Natron geglüht, gaben

0,102 Gr. Silber = 34,12 Oxyd

0,607 -- Chlorsilber == 46,64 Chlor;

0,415 Gr. gaben, mit Kupferoxyd verbrannt:

0,302 Kohlensäure == 20,12 Kohlenstoff

0,006 Wasser = 0,16 Wasserstoff.

2) 0,451 Gr. von einer andern Bereitung, bei welcher das zu dem ersten Versuche benutzte Kalisalz nochmals umkrystallisiet worden war, gaben:

0,140 Silber = 33,34 Procent Oxyd

0,859 Chlorsilber = 46,98 - Chlor;

0,223 Gr. gaben, mit Kupferoxyd verbrannt:

0,162 Gr. Kohlensäure = 20,08 Procent und eine kaum sichtbare Spur Wasser, die nicht gewogen

wurde.

Die Resultate dieser sehr genau mit einander übereinstimmenden Versuche treffen am nächsten mit dem Atomyerbältnisse

Kohlenstoff 21,0

C12 Cla Ag zusammen, welches fordert:

Chlor 45,6

Silberoxyd 33,2.

Indessen ist der gefundene Chlorgehalt höher, der Kohlenstoffgehalt niedriger, und ich halte für wahrscheinlich, dass die richtige Zusammensetzung durch die Formel C₁₃ Cl₁₀ Ag ausgedrückt wird, wonach die gechlorte Chloriadoptensäure

C₁₂ Cl₁₀ von der Chlorindoptensäure C₁₂ Cl₈ H₄ sich dadure unterscheiden würde, dass 4 At. Wasserstoff der letzteren durc 4 At. Chlor ersetzt wären, und zwar ganz im Sinne der De mas 'schen Substitutionstheorie ohne Veränderung in den wesentlichsten Eigenschaften.

		Ber.	G	ef.
			1.	2.
$C_{ta} =$	917,22	20,02	20,12	20,08
Cl ₁₀ = 3	2213,25	48,30	46,64	46,98
Ag =		31,68	34,12	33,34
_	4582,08	100,00	100,88	100,40,

Der Unterschied zwischen den berechneten und den 🚗 fundenen Zahlen erscheint auf den ersten Anblick sehr groß! wenn man indessen die enorme Differenz zwischen den Alumgewichten des Wasserstoffes und des Chlors berücksichtigt, w überzeugt man sich leicht, dass schon eine kleine Einmengung von Chlorindoptensäure hinreichen würde, die Abweichung zwischen der Berechnung und den Versuchen zu erklären. In der That wurden bei der ersten Analyse 0,006 Gr. Wasser 🛥 0,16 Procent Wasser gefunden. Bei der zweiten wurde das Chlorealciumrohr, weil die erhaltenen Spuren von Wasser of fenbar als unwesentlich betrachtet werden konnten, nicht gewogen. Nimmt man an, dass die im ersten Versuche gefundent. kleine Wasserstoffmenge wirklich der Mischung des untersuchten Silbersalzes angehört habe, so würde sie darauf führen, dass das Praparat ¼ Atom chlorindoptensaures Silberoxyd enthalten habe. In der That ist die procentische Zusammensezzung eines Gemenges aus 3 At. Silbersalz der gechlorten Chlorindoptensaure mit 1 At, chlorindoptensaurem Silberoxyd felgende:

Kohlenstoff	21,0	20,10
Wasserstoff	0,14	0,16
Chlor	45,6	46,7
Silberoxyd	33,2	33,7,

was mit den gefundenen Zahlen, die ich der Vergleichung wogen daneben gesetzt habe, nahe genug überemstimmt.

Mangel an Material hat mich verhindert, die Frage durch weitere Versuche zu entscheiden. Ich will jedoch bei dieser Gelegenheit einen Versuch erwähnen, den ich anstellte, un

mir aus einem kleinen Vorrathe von Chlorindoptensäure, der von meinen früheren Versuchen übrig geblieben war, durch Einwirkung von Chlor gechlorte Chlorindoptensäure darzustellen, Ich löste zu diesem Behufe die Saure in schwerem Salzäther auf, den ich als Nebenproduct erhalten hatte, und leitete einen Tag lang Chlor durch die Lösung. Die Entwickelung von Salzsäure war dabei so gering, dass sie von dem durch die Flüssigkeit entweichenden Chlor gänzlich verdeckt wurde und es also an jeder Auzeige fehlte, nach welcher man sich bei Unterbrechung der Operation hätte richten können. glaubte, dass die Einwirkung des Chlors vollendet sei, zerlegte ich die Flüssigkeit mit Kali, dampfte zur Trockne ab, zersetzte den Rückstand mit Salzsäure, verwandelte die erhaltene Säure in Kalisalz und stellte mit dieser das Silbersalz dar.

0,096 Gr. desselben gaben, mit kohlensaurem Kali geglüht: 0,032 Silber = 35,7 Silberoxyd 0,166 Chlorsilber = 42,6 Chlor.

Wenn auch die geringe Menge von Substanz, welche zu dem Versuche angewandt wurde, keine sehr grosse Schärfe der Bestimmungen zuhess, so zeigt der Versuch doch hinreichend, dass die Chlorindoptensäure unter dem Einflusse des Chlors in gechlorte Chlorindoptensäure umgewandelt werden kann. Offenbar hatte die Einwirkung nur nicht lange genug gedauert, um die Umwandlung vollständig zu bewirken.

Chloranil.

Dieser Kürper bleibt zurück, wenn die durch die Einwirkung des Chlors auf die weingeistige Lösung des Chlorisatins oder Bichlorisatins entstehende ölige Flüssigkeit in kaltem Alkohol gelöst wird.

Um ihn zu reinigen, wird er zuerst, zur Abscheidung von vielleicht noch anhängendem Salmiak, mit Wasser gewaschen und darauf entweder in siedendem Alkohol gelöst, woraus er beim Erkalten krystallisirt, oder der Sublimation unterworfen. Letzteres ist vorzuziehen, da einmaliges Umkrystallisiren in Alkohol nicht hinreichend ist, um das Product vollkommen rein zu erhalten. Sublimirt man das aus Alkohol krystallisirte Chloranil, so hinterlässt es immer einen kleinen kohligen Rückstand, was bei dem durch Sublimation erhaltenen nicht der Fall ist.

Das Chloranil bildet blassgelbe Schüppchen von metallischen Perlmutterglanz. Langsam erbitzt, sublimirt es vollständig, ohn zu schmelzen und einen Rückstand zu hinterlassen. Werden de gegen grössere Mengen desselben schnell erhitzt, so schwilz ein Theil der Substanz zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit, gerät in's Kochen und erleidet dabei eine theilweise Zersetzung, so dass ein kohliger Rückstand bleibt. Die Farbe des Dampfes ist gelb. Bei langsamer Sublimation gewähren die sich daraus absetzenden schillernden Blättchen im Sonneulichte schönen Anblick. Sind die Wände des Gefässes, werin mac die Sublimation vornimmt, sehr heiss, so setzt sich das Sublimat flüssig ab und erstarrt beim Erkalten zu einer schwefelgelben krystallinischen Masse. Um das durch Sublimation gereinigte Product von anhängenden Spuren empyreumatischer Sobstanzen zu trennen, wird es mit kaltem Alkohol gewaschen.

Das Chloranil ist unlöslich in Wasser und fast unlöslich in kaltem Alkohol. In siedendem Alkohol löst es sich mit blassgelber Farbe auf und krystallisirt daraus beim Erkalten in glänzenden irisirenden Blättchen, die denen des Jodbleies schrähnlich, aber von hellerer Farbe sind. Die Lösung ist ohne Reaction auf die Pflanzenfarben. Die Mutterlauge, woraus das Chloranil krystallisirt ist, enthält kaum Spuren davon aufgelöst. Sie färbt sich beim Stehen unter Zutritt der Luft allmählig röthlich-violett. Durch Salpetersäure wird das Chloranil selbst im Sieden nicht verändert, eben so wenig wirken Schwefelsäure und Salzsäure darauf ein. Von der Wirkung der Alkalien auf dasselbe wird später die Rede sein.

Das Chloranil besteht aus Kohlenstoff, Chlor und Sauerstoff. Bei dem Versuche, einen etwaigen Stickstoffgehalt zu bestimmen, wurde nur ½ Cb.C. Gas erhalten.

Ich habe ziemlich zahlreiche Analysen des Chloranils von mehreren Bereitungen angestellt, leider aber fand ich später, dass das zu den meisten derselben verwandte, durch Krystallisation aus Alkohol gereinigte Product noch nicht vollkommen rein war, sondern beim Sublimiren einen kleinen kohligen Rückstand gab. Glücklicherweise ist jedoch der erhaltene Kohlenstoffüberschuss nicht so bedeutend, als dass er auf die Berechnung der Formel von Einfluss hätte sein können. Uebrigent habe ich die zueret gefundene Zusammensetzung durch die mit

mation gereinigten Productes bestätigt. Ich führe einen Theil der folgenden Resultate besonders deshalb an, um die Identität des aus Chlorisatin und Bichlorisatin gewonnenen Chloranils darzuthun.

- a) Durch Krystallisation aus Alkohol gereinigtes Chloranil.
- 1) 0,213 Gr., aus Bichlorisatin bereitet, mit chroms. Bleioxyd verbrannt, gaben 0,238 Kohlens. = 30,89 C. Es erschien kein Wasser.
 - 0,336 Gr. derselben Substanz gaben, mit

 Kalk geglüht u. s. w., 0,783 Chlorsilber = 57,50 Chlor.
 - 2) 0,176 Gr., aus Chlorisatin bereitet, gaben

$$0,196 \text{ °C} = 30,78 \text{ °C};$$

0,381 — gaben 0,894 Chlorsilber = 57,89 Cl.

3) 0,310 Gr., aus einem Gemenge von Chlorisatin und Bichlorisatin bereitet, gaben

$$0,346 \text{ C} = 30,86 \text{ C}.$$

- 4) 0,286 Gr. derselben Subst. gaben 0,311 \ddot{C} = 30,06C *); 0,243 gaben 0,571 Chlorsilber = 57,97 Cl.
- 5) 0,472 mit Cu gaben 0,520 Kohlens. = 30,46 C; 0,566 — gaben 1,321 Chlorsilber = 57,56 Cl.
 - b) Durch Sublimation gereinigtes Chloranil.

0,280 Gr. gaben 0,302 Kohlens. = 29,82 C;

0,405 — 0,948 Chlorsilber = 57,74 Cl.

Wenn man berücksichtigt, dass die Versuche 1-5 mit einem Präparate angestellt wurden, welches beim Sublimiren einen kleinen kohligen Rückstand hinterliess, und dass sie jedenfalls einen Kohlenstoffüberschuss liefern mussten, so ergiebt sich aus denselben die Formel:

In 100 Tb.	Gefundenes	Mittel:
•	sublim. Chloranil	aus Alk. kryst.
$C_6 = 458,61 = 29,70$	29,82	30,63
$Cl_4 = 885,30 = 57,34$	57,74	57,60
$0_2 = 200,00 = 12,96$	12,44	11,77
100,00	100,00	100,00.

^{*)} Von Marchand analysirt.

Diese Formel wird übrigens durch die Zusammensetzunder aus dem Chloranil entstehenden Producte auf das Vollkemmenste bestätigt.

Chloranilsäure.

Das Chloranil löst sich in verdünnter Kalilange beim Krwärmen sehr leicht mit purpurrother Farbe auf. Aus der Auflösung schiessen beim Etkalten bräunlich-purpurrothe sehr glönzende Prismen an, welche das Kalisalz einer neuen Säure sud die ich Chloranilsäure nennen will.

Zur Bestimmung der Zusammensetzung und der Sättgungscapacität der Chloranilsäure wandte ich das Silbersale
an. Man erhält dasselbe beim Vermischen einer Auflösung der
chloranilsauren Kali's mit salpetersaurem Silberoxyd als rothbraunen pulverigen Niederschlag, der in Wasser nur sehr wenig mit röthlicher Farbe löslich ist. Die Neutralität der Flüssigkeit änderte sich durch die Ausfällung des Silbersalzes
durchaus nicht.

- 0,571 Gr. des Silbersalzes lieferten bei der Verbrennung mit Kupferoxyd 0,361 Kohlensäure und 0,016 Wasser und Chlorkupfer;
 - 0,478 Gr., mit Salzsäure bescuchtet und erbitzt, hinterliessen 0,321 Chlorsilber.
- 2) 0,587 Gr., mit kohlensaurem Kali geglüht, hinterliessen nach dem Auswaschen der geglühten Masse und Glühen des Rückstandes 0,301 Silber.

Die vom Silber und der Kohle absiltrirte Flüssigkeit, mit Salpetersäure gesättigt und mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, gab 0,396 Chlorsiber.

3) 0,987 Gr. von einer andern Bereitung gaben bei der Verbrennung 0,623 Kohlensäure und 0,008 Wasser und sublimirtes Chlorkupfer;

0,354 Gr. gaben ferner 0,181 Silber.

Diese Versuche, besonders der letzte, wobei eine grosse Menge von Substanz angewandt wurde, beweisen, dass das Salz keinen Wasserstoff enthält und dass die wasserfreie Chloranilsäure nach der Formel $C_8Cl_2O_3$ zusammengesetzt ist, wie folgende Vergleichung zeigt:

				Gef.		
	In 100	Th.	1,	2.	3,	Mittel.
Ce =	458,61	17,30	17,46		17,45	17,40
Cl ₂ ==	442,65	16,68		16,64		16,64
03 ==	300,00	11,30				11,24
Ag =	1451,61	54,72	54,33	54,93	54,91	54,72
		100,00			1	100,00.

Der Vorgang bei der Bildung der Chloranisäure besteht also darin, dass 1 Atom Chloranil $= C_6Ci_4O_2$ die Hälfte seines Chlorgebaltes an 1 At. Kall abgiebt, um damit Chlorkalium zu bilden, während der Sauerstoff des Kali's mit den übrigen Bestandtheilen des Chloranils zusammentritt.

$$C_6Cl_4O_2 - Cl_2 + O$$

= $C_6Cl_2O_3$.

Diese Zersetzung ist ganz entsprechend der Zerlegung des Chlorbenzoyls mit Kali in Benzoesäure und Chlorkalium, mit dem Unterschiede, dass hier auch das Radical, als dessen Oxyd wir die Chloranilsäure betrachten können, Chlor enthalten muss. Betrachten wir die Verbindung C₆Cl₂O₂ als ein zusammengesetztes Radical und nennen dasselbe Chlorindyl, so haben wir:

$$C_6Cl_2O_2 + Cl_2$$
 Chlorindylchlorür = Chloranil, $C_6Cl_2O_2 + O$ Chlorindyloxyd = Chloranilsäure.

Chloranilsaures Kali. Dieses Salz scheidet sich beim Erkalten der Lösung des Chloranils in verdünnter Kalilauge so
vollständig in Krystallen aus, dass die Mutterlauge nur blassröthlich oder bräunlich gefärbt bleibt. Sie enthält in diesem
Falle nur Chlorkalium und freies Kali. Beim Vermischen derselben mit Salzsäure entsteht keine Fällung. Wendet man dagegen zur Auflösung des Chloranils eine sehr concentrirte Kalilauge an, so scheint ein Theil des Chloranils eine weitere
Zersetzung zu erleiden. Die Auflösung erscheint dann braunroth, sie setzt nur wenig chloranilsaures Kali ab und die Mutterlauge bleibt nach Abscheidung des Salzes dunkel gefärbt.
Sie giebt jedoch mit Säuren keinen Niederschlag.

Das chloranilsaure Kali wird durch Umkrystallisiren in Wasser, worin es jedoch in bei weitem grösserer Menge gelöst bleibt als in der alkalischen Matterlauge, gereinigt. Die

zerriebenen Krystalle verlieren, bei 100° getrocknet, ken Wasser.

1) 0,485 Gr., mit Salzsäure erhitzt, lieferten 0,236 Chlorkalium :

0,512 — gaben 0,445 Kohlensäure, 0,037 Wasser.

2) 0,280 — *) — 0,244 — 0,025 — Hieraus ergiebt sich die Zusammensetzung:

			Gef.
	Ber.	1.	2.
$C_6 = 458,61$	1 24,07	24,03	24,09
$Cl_2 = 442,63$	5 23,25		
$H_2 = 12,48$	0,66	0,80	0,98
$0_{+} = 400,00$	21,03		
K = 589,92	30,99	30,77	
	100,00.		

Das Salz enthält demnach bei 100° noch 1 At. Krystaltwasser und seine Formel ist $C_6Cl_2O_3+\dot{K}+H_2O_5$

Auf einem Platinbleche erhitzt, brennt das chloranilsaure. Kali mit einer kleinen Detonation unter Ausstosaung purpurfarbener Dämpfe ab. In Wasser und Alkohol ist das Salz mit purpurrother, in's Violette geneigter Farbe löslich.

Die wässerige Lösung des chloranilsauren Kali's giebt mit verschiedenen Metallsalzen Niederschläge. Durch Vermischen derselben mit Chlorbaryum erhält man einen rehbraunen schuppig - krystallinischen, seidenartig glänzenden Niederschlag von chloranilsaurem Baryt. Dieser ist in siedendem Wasser fast ganz unlöslich, beim Erhitzen nimmt das krystallinische Anseben desselben zu. Essigsaures Bleioxyd giebt einen braunen, schwefelsaures Kupferoxyd einen grünlich-braunen Niederschlag. Quecksilberchlorid bewirkt keine Veränderung, salpetersaures Quecksilberoxydul aber giebt einen gelbbraunen Niederschlag. Salpetersaures Eisenoxyd giebt eine schwärzliche Trübung; Eisenoxydul - Nickeloxyd und Kobaltoxydsalze bewirken keine Fällung. Das Silbersalz wurde schon früher erwähnt.

Chloranilsäurehydrat. Essigsäure bewirkt in der Auflösung des chloranilsauren Kali's keine Veränderung, selbst in der

^{*)} Von Marchand analysirt.

dehitze findet keine Einwirkung statt. Versetzt man dage-1 die wässerige Auflösung des Kalisalzes in der Kälte mit zsäure oder Schwefelsäure, so wird die Flüssigkeit sogleich hlich-gelb, und es scheiden sich nach einigen Augenblicken hlich-weisse, glimmerartig glänzende Schüppchen aus, welche ch dem Absiltriren, in Masse gesehen, mennigroth erscheinen. trachtet man die abfiltrirten Schüppchen, welche wasserbale Chloranilsäure sind, unter der Loupe, so sieht man röthhe Körner zwischen den helleren Schüppchen eingemengt, elche vielleicht durch einen andern Wassergehalt sich von n hellen Blättchen unterscheiden. Setzt man zu der Löng des chloranilsauren Kali's mehr Salzsäure oder Schwefelure, als zur Ausfällung der Säure erforderlich ist, und erdie Flüssigkeit, so scheidet sich beim Erkalten die iloranilsäure, je nach der Schnelligkeit der Abkühlung, enteder in mennigrothen krystallinischen Körnern oder in schman gelbrothen Blättchen von starkem halbmetallischem Glanze Die auf diese Weise erhaltene krystallisirte Chloranilsäure st sich in reinem Wasser mit sehr schöner violettrother Farbe f. Durch Zusatz von Salzsäure oder Schwefelsäure, besonders hnell unter Mitwirkung der Wärme, wird die Auflösung soeich wieder entfärbt und die Chloranilsäure ausgeschieden. dpetersäure entfärbt die Lösung unter starkem Aufbrausen und ntwickelung eines farblosen Gases, wobei die Chloranilsäure erstört wird. In einem Röhrchen erhitzt, sublimirt die Chlorillsäure zum Theil unverändert, der grösste Theil aber bräunt ch und wird zersetzt. Die Zusammensetzung der krystallirten Chloranilsäure wurde durch die Analyse einer in rothen örnern krystallisirten, durch Behandlung des aufgelösten Kasalzes mit Schwefelsäure in der Siedehitze erhaltenen Probe 1), so wie durch die einer in Blättern krystallisirten (2) beimmt, deren Ursprung ich später angeben werde.

^{1) 0,322} Gr., *) verloren, bei 115° getrocknet, 0,023 Wasser = 7,14 Procent;

^{0,3505 —} der getrockneten S. gaben 0,0325 Wasser und 0,443 Kohlensäure.

^{*)} Von Marchand analysirt.

2) 0,303 Gr., bei 125° getrocknet, gaben 0,030 Wasse; und 0,386 Kohlensäure; 0,056 — gaben 0,076 Chlorsilber.

		Gef.			
	В	er.	1.	2.	Mittel.
$\mathbf{C}_{\mathbf{g}}$	458,61	34,90	34,95	35,22	35,08
Cl ₂	442,65	33,69	_	33,48	33,48
H ₂	12,48	0,95	1,09	1,09	1,05
0_{4}	400,00	30,46			30,39
-	1313,74	100,00			100,00.

Die krystallisiste Säure enthält ausserdem noch t At. Wasser (ber. 7,8 Procent), welches bei 115° entweicht, und t demnach $C_6Cl_2O_3+2H_2O_4$.

Um für die oben aufgestellte Ansicht, nach welcher mu die Chloranilsaure als das Oxyd, das Chloranil aber als das Chlorur eines zusammengesetzten Radicals C6Cl2O2 betrachten kann, weitere Belege zu erhalten, suchte ich noch andere Verbindungen dieses hypothetischen Radicals hervorzubringen. Jobund Bromkalium, mit Chloranil und Wasser gekocht, gaben keine Einwirkung. Eben so wenig gelang es, eine Cyanverbindung durch Erkitzen von Chloranil mit Cyanquecksilber zu erhaltens das Chloranil sublimirt aus dem Gemenge, che das Cyanquerksilber darauf einwirkt. Am entscheidensten würde die Hervorbringung eines Schwefelchlorindyls gewesen sein. Ich auchte dies Verbindung durch die Einwirkung von Schwefelkalium auf Chloranil zu erhalten. Das Chloranil löst sich in einer Auflösung vot Einfach - Schwefelkalium (durch Reduction von schwefelsauren) Kali mit Wasserstoffgas erhalten) beim Erwärmen leicht zu einer gelben Flüssigkeit auf, die aber beim Zutritt der Luft sehf schnell sich röthet, dann braun und zuletzt schwarz und undurchsichtig wird, unter Absatz eines schwarzen körnigen Pulvers, das in Wasser und Alkohol unlöslich ist und an der Luft unter Entwickelung von schwesliger Säure und mit Himterlassung eines weissen Rückstandes verbrennt, also eine Kallverbindung zu sein scheint. Bei elnem Versuche zeigte der nach dem Eintrocknen der oxydirten Flüssigkeit gebliebent schwarze Rückstand, beim Uebergiessen mit Wasser, metallisch glanzende Blättchen.

Versetzt man die gelbe Lösung des Chloranils in Schwealium sogleich und bei möglichst abgehaltener Luft mit
zahure, so scheidet sich ein gelbweisser, nach dem Trockschwefelgelber Niederschlag nus, den ich für die gesuchte
bindung hielt. Er löste sich in Alkohol und Aether, so
in Kalilauge, in letzterer mit rothbrauner Farbe, auf. Is
am Röhrchen erhitzt, gab er ein farbloses Sublimat in Naund schwalen Blättehen, während der grösste Theil
molz und sich mit Entwickelung von schwefliger Säure zerde.

Da das Einfach-Schwefelkalium immer kleine Mengen eiböhern Schwefelungsstufe enthält und deshalb bei der Zerbung desselben mit Säuren etwas Schwefel frei wird, so
ate das erhaltene Präparat etwas freien Schwefel enthalten.
es davon zu befreien, wurde es mit Schwefelkohlenstoff diart, worin sich indessen ein grosser Theil desselben auflöste.
0,433 Gr. des Rückstandes wurden mit kohlensaurem Baund Salpeter geglüht und lieferten:

0,256 schweselsauren Baryt = 8,1 p. C. Schwesel, 0,910 Chlorsilber = 51,8 — Chlor.

Diesen Resultaten zufolge konnte der Körper nicht die gehte Verbindung sein, da diese, nach der Formel C₆Cl₂O₂S₂ schnet, über 26 p. C. Schwefel voraussetzt.

Eine ähnliche Reaction, wie das Einfach-Schwefelkalium, of auch das Fünffach-Schwefelkalium. Chloranil löst sich in Er Lösung von gewöhnlicher Schwefelleber mit gelber Farbe und diese Lösung durchläuft an der Luft, während sie leich Schwefel absetzt, alle Nüancen von Roth, vom hele Gelbroth bis zum tiefsten Purpurroth, worauf sie unter Abeines unauflöslichen Körpers schwarz und undurchsichtig d. Die Röthung ist in diesem Falle weit schöner als bei wendung von Einfach-Schwefelkalium.

Chloranilammon.

Wird die so eben beschriebene freie Chloranilsäure in värmtem Ammoniak aufgelöst, so krystallisirt beim Erkalten Lösung ein Ammoniaksalz, welches im Aeussern so wie seinem übrigen Verhalten dem Kalisalze sehr ähnlich, nur etwas dunklerer Farbe als jenes ist. Es löst sich in Was-

ser mit purpurrother Farbe auf. Versetzt man die Lösung mit Balzsäure, so wird sie sogleich röthlich-gelb und es scheidet sich krystallisirte Chloranilsäure daraus ab. Dreses Salz ist ohne Zweifel neutrales chloranilsaures Ammoniak, nach der Formel $C_6Cl_2O_3 + N_2H_8O$ zusammengesetzt.

Ganz von diesem Ammoniaksalze verschieden ist das Product, welches durch directe Einwirkung des Ammoniaks auf Chloranil erhalten wird und welches ich, mit Beziehung auf seine Zusammensetzung, Chloranilammon nennen will.

Erwärmt man Chloranil mit wässerigem Ammoniak, so lös sich dasselbe langsam, ohne Gasentwickelung, zu einer tief blut rothen Flüssigkelt auf, aus welcher beim Erkalten oder nach vorsichtigem Abdampfen kleine flache Nadeln von kastanienbrauner Farbe und ziemlich starkem Glanze anschiessen. Wu die Auflösung sehr concentrirt, so erstarrt sie beim Erkalte ganz zu einem verworrenen Gewebe dieser Krystalle, von den sich die Mutterlauge durch Fliesspapier sehr leicht entfernat lässt. Diese Krystalle sind das Chloranilammon.

- 1) 0,927 Gr. krystallisirtes Chloranilammon gaben, bei 120° getrocknet, 0,247 Wasser = 26,64 Procest
 - 0,503 bei 130° getrocknet, verloren 0,135 € = 26,83 Wasser;
 - 0,301 getrocknetes Chloranilammon, mit Kupferoxyl verbrannt, lieferten:

0,076 Wasser

0,360 Kohlensäure;

- 0,376 gaben ferner 36,5 Cb. C. Stickgas bei 6°C und 0,751 M. B. = 35,2 Cb. C. bei 6° Trockenheit und 0,760 M. B.
- 2) 0,847 Gr. getrocknetes Chloranilammon gaben, ni Kupferoxyd verbrannt:

0,062 Wasser

0,295 Kohlensäure;

0,104 — gaben, mit Kalk geglüht, 0,133 Chlorsiber Hieraus ergiebt eich folgende Zusammensetzung des getrockneten Chloranilammons:

			Ber.	G	of.
				1.	2.
Ce	=	458,61	32,40	33,07	33,05
Cla	=	442,65	31,26		31,62
He	=	37,44	2,64	2,80	2,78
N_2	=	177,04	12,50	11,86	
Oa	=	300,00	21,20		
		1415,74	100,00.		

Hiernach enthält das Chloranilammon die Elemente von 1

1. wasserfreier Chloranilsäure und 1 At. wasserfreiem Ammodak C₆Cl₂O₃ + N₂H₆. Der Wassergehalt des krystallisirten
Chloranilammons beträgt zwischen 4 At. (24,1 Procent) und 5

At. (28 Procent); da die Verbindung vor dem Trocknen nicht
on der hygroskopischen Feuchtigkeit befreit worden war und ihr
felleicht noch Spuren der Mutterlauge anhingen, so verdient
de Annahme von 4 At. Wasser unstreitig den Vorzug.

Sowohl aus der Zusammensetzung, als aus dem Verhalten es Chloranilammons geht hervor, dass dasselbe nicht als ein ammoniaksalz im gewöhnlichen Sinne betrachtet werden kann; verhalt sich zum chloranilsauren Ammoniak, wie das von H. ose entdeckte Sulphat-Ammon zum schwefelsauren Ammolak. Das Chloranilammon bietet als das erste Beispiel der Verbindung einer wasserfreien organischen Säure mit wasserbeiem Ammoniak ein besonderes Interesse dar.

Das Chloranilammon löst sich in Wasser, reichlicher in der Wärme als in der Kälte, mit purpurrother Farbe auf. In einer latten verdünnten Lösung wird durch Säuren weder ein Nieterschlag, noch eine merkliche Veränderung der Farbe hertorgebracht, wodurch sie sich auf das Bestimmteste von einer Auflösung des chloranilsauren Ammoniaks unterscheidet. Ich verde sogleich auf die Veränderungen zurückkommen, welche Les Chloranilammon durch die Einwirkung der Säuren bei böterer Temperatur erleidet.

Kali zersetzt die Verbindung langeam und bildet chloranilnures Kali, das sich allmählig in Krystallen ausscheidet. In chr niedriger Temperatur bemerkt man beim Zusammenbringen ler Lösung mit Kali keinen Ammoniakgeruch, und die Flüssigteit verändert ihr Ansehen nicht; allein nach einigen Stunden

zeigen die entstandenen Krystalle von obloranilsaurem Kali die erfolgte Zersetzung an.

Die Lösung des Chloranilammons giebt mit mehreren Metallsalzen Niederschläge, welche zum Theil denen, die du chloranilsaure Kali giebt, ähnlich, aber von denselben doch wesentlich verschieden sind. Sie kommen ganz mit denen überein, welche die Verbindung liefert, die ich im Folgenden unter dem Namen Chloranilam besohreiben werde.

Auf einem Platinbleche erhitzt, stösst das Chloranilamme einen purpurrothen Rauch aus und hinterlässt eine sehr schwerzerbrennliche Kohle. In einem Röhreben erhitzt, glebt es unfangs eine Spur eines violetten Sublimats, dann einen weisst Beschlag, das meiste bräunt sich und verkehlt.

Chloranilam.

Verdünnte Auflösungen des Chloranilammons erleiden, wie ich angegeben habe, durch Zusatz von Säuren, wenn diese ben nicht, wie die Salpetersäure, zersförend wirken, kein aichtbare Veränderung. Salpetersäure färbt die Lösung gelroth, scheidet aber nichts daraus ab. Essigsäure ist auf ein kalt gesättigte Lösung ohne alle Wirkung. Vermischt man abet eine gesättigte Lösung von Chloranilammon mit Salzsäure oder Schwefelsäure, so nimmt sie eine mehr in's Violette gehende Farbe an, was man besonders beim unmittelbaren Uebersatugen einer Auflösung von Chloranil in Ammoniak bemerkt, und mach dem Erkalten findet man in der Lösung tiefschwarze Nadel von ausgezeichnetem Demantglanze angeschossen, die oft ein Länge von mehreren Zolien erreichen. Diese sind das Chloranilam. Zwischen den Krystallen findet man gewöhnlich ein kleine Menge eines bräunlichen Polvers eingemengt, das bei sonders dann sich einzufinden scheint, wenn sich die Mischan der Chloranilammonlösung mit Salzsaure stack erhitzt hatte un dabei dem Zutritte der Luft ausgesetzt war. Um die Krystall zu reinigen , braucht man sie nor nach dem Auspressen 🎚 möglichet wenig siedendem Wasser aufzulösen, woraus die Bubstanz beim Erkalten in glänzenden Prismen anschiesst, die jedoch nicht leicht wieder die Länge und Schönbeit der 🐠 sprünglich in der sauren Mutterlange gebildeten Krystalie erhalten. Das Chloranilam ist schwerer löslich in Wasser als da

Chleranilammon. Man kana deshalb aus der Mutterlauge, aus welcher sich das Chloranilammon abgesetzt hat, durch Zusatz von Salzsäure noch beträchtliche Mengen von Chloranilam gewinnen. Dagegen läset sich aus der sauren Mutterlange das noch sorückgebliebene Chloranilam durch Abdampfen nicht gewinnen. Das Chloranilam wird durch fortgesetztes Erhitzen mit Sauren zersetzt, und hat dabei die Luft Zutritt, so überzieht sich die Flüssigkeit mit einer schillernden Haut und es setzt sich ein bräunliches Pulver ab, dem gleich, welches sieh zwischen den Krystallen fand. Aus diesem Grunde muss man bei der Darstellung des Chloranilams möglichst alle Erhitzung vermeiden. Stellt man das Chloranilam in grösserer Menge unmittelbar aus der ammoniakalischen Lösung des Chloranils dar, no muss diese während der Uebersättigung mit Salzsäure beständig durch Eintauchen des Gefässes in Wasser kalt gehalten und ihr nach jedesmaligem Zusatze von Säure Zeit zum Erkalten gelassen werden. Das Chloranilam scheidet sich dann sofort in kleinen haarförmigen Krystallen aus, die kaum mit Spuren des braunen Pulvers verunreinigt sind. Nach der Entfernung der sauren Mutterlange durch Auspressen kann man sie in heisem Wasser lösen und die Lösung kochen, ohne dass eine Bersetzung eintritt. Aus der sauren Mutterlauge kann man Jurch Verdunstung im luftleeren Raume noch eine kleine Menge von Chloranilam erhalten, indeasen ist die Ausbeute zu gering, am der Mühe zu lohnen. Auch durch Schütteln mit Aether, worin das Chloranilam löslich ist, lässt sich ihr der noch aufgelöste Antheil entziehen. Die Mutterlauge scheint, ausser etwas Chloranilam, Salmiak und überschüssiger Saure, so wie einer kleinen Menge durch Zersetzung von Chloranilam entstandener Chloranilsaure, keinen andern Körper zu entbalten.

Zerrieben erscheint das Chloranilam als ein dunkel-violettes Pulver, das beim Erhitzen bis 100° unter Verlust von Wasser keller wird. In einem Röhrchen über der Spirituslampe erhitzt, sublimirt ein kleiner Theil des Chloranilams scheinbar unerändert, bei stärkerem Erhitzen entwickelt eich daraus ein gelber und brauner sauer reagirender Dampf und es bleibt endich eine kohlige Masse zurück. In Wasser und Alkohol löst ich das Chloranilam mit violettrother Farbe auf, und zwat reichlicher in der Wärme als in der Kälte.

Die Zusammensetzung des Chloranilams steht in einer seheinfachen Beziehung zu der des Chloranilammons. Beim Trocknen geben die Krystalle Wasser und es ist sehr schwer, ihne die letzten Antheile desselben vollständig zu entziehen; die vollständige Austrocknung erfolgt erst bei einer Temperatur, wohei das Chloranilam zu sublimiren beginnt.

0,339 Gr. lieferten bei 130° 0,065 Wasser = 19,17 Procent
0,401 - - - 0,076 - = 18,95 1,043 - - 140° 0,191 - = 18,31 0,989 - - 100° 0,181 - = 18,30 0,327 - - 155° 0,065 - = 19,86 im Mittel 18,92 Procent

1) 0,351 Gr. getrocknetes Chloranilam*), mit Kupferoxylverbrannt, gaben 0,057 Wasser

0,452 Kohlensäure;

0,274 Gr. gaben bei 12° und 0,740 M. B. 17 Ch.C. Stickstoff;

0,429 — - 0,578 Chlorsilber.

2) 0,422 — — 0,530 Kohlensäure 0,070 Wasser;

0,427 — 28,5 Ch.C. Stickgas bei 0,733 M.B. v. 12°.

3) 0,248 Gr., bis zur beginnenden Sublimation im laftloeren Raume erhitzt, gaben

> 0,036 Wasser 0,313 Kohlensäure.

Hieraus ergiebt sich folgende Zusammensetzung:

				_	Gef.		
			Ber.	1,	2,	3.	Mittel.
C ₁₂	=	917,22	35,04	35,61	34,74	34,90	35,08
Cl ₄	==	885,30	33,83	33,24			33,24
He :		37,44	1,43	1,80	1,84	1,61	1,75
N2 :	=	177,04	6,76	7,21	7,60		7,40
06 :	=	600,00	22,94	22,14			22,53
	1	2617,00	100,00	100,00	-		100,00.

Die Schwierigkeit einer vollkommenen Austrocknung der krystallisirten Substanz erklärt hinreichend den gefundent Wasserstoffüberschuss, der übrigens in der letzten Analyse,

^{*)} Von Marchand analysirt.

welcher ein bis zur beginnenden Sublimation erhitztes Präparat verwandt wurde, innerhalb der gewöhnlichen Fehlergrenze bleibt. Eben so wenig wird der Stickstoffüberschuss auffallen können, wonn man berücksichtigt, dass die Analysen mit verhältnissmässig sehr kleinen Mengen angestellt werden mussten. Meine ersten Analysen hatten 1,9-8 Procent Wasserstoff gegeben, ich habe dieselben verworfen, weil das dazu verwandte Chloranilam nur bei 100° getrocknet worden war, bei welcher Temperatur es noch Wasser zurückbält. Ein Wasverstoffgehalt von dieser Höhe giebt die Formel C12 Cl4 Hg N2 Og, welche keiner Ableitung aus der des Chloranilammons fähig bein würde. Nach der obigen Formel enthält aber das Chloranilam die Elemente von 2 At, wasserfreier Chloranilsäure und At. wasserfreiem Ammoniak. Es sind also dem Chloranilammen durch die Einwirkung der Säure die Elemente von 1 At. Ammoniak entzogen worden.

> 2 Chloranilammon $= C_{12}Cl_4H_{12}N_4O_6$ -1 At. Ammoniak $= H_6N_2 = 1$ 1 At. Chloranilam $= C_{12}Cl_4H_6N_2O_6$.

Die beiden Verbindungen verhalten sich zu einander wie in neutrales zu einem sauren Ammoniaksalze. Der Wassergehalt entspricht am nächsten 5 At., wonach er 17,6 Procent betragen müsste. Der gefundene Ueberschuss von 1 Procent erklärt sich leicht aus etwas in den Krystallen eingeschlossener Mutterlauge.

Die wässerige Auflösung des Chloranilams giebt mit mehreren Metalisalzen Niederschläge, welche denen des chloranilauren Kali's ähnlich sind, sich aber in mehrfacher Beziehung
verschieden von diesen zeigen. Dagegen stimmen sie in allen
Eigenschaften genau mit denen überein, welche das Chloranilammon unter gleichen Umständen giebt. Ich will nur einige
dieser Beactionen anführen, welche sowohl für Chloranilammon
als Chloranilam ohne allen Unterschied gelten.

Mit schwefelsaurem Kupferoxyd entsteht anfangs keine Veränderung, später bildet sich eine grünlich-braune Fällung, mit essigsaurem Kupferoxyd entsteht diese sogleich. Salpetersaures Eisenoxyd und salpetersaures Nickeloxyd geben schwärzliche Trübungen. Quecksilberchlorid giebt keinen Niederschlag; salpetersaures Quecksilberoxydul aber bewirkt einen

dunkelbraunen Niederschlag, dessen Farbe ganz verschieder von der ist, welche der durch chloranilsaures Kali mit demselber Reagens bewirkte Niederschlag besitzt. Essigsaures Bleioxyd giebt eine rothbraune Fällung. Chlorbatyum giebt einen bell-braunen, durchaus nicht krystallinischen Niederschlag, der sich beim Erwärmen der Flüssigkeit mit purpurrother Farbe auflöt und sich nach dem Erkalten wieder in braunen, nicht krystallinischen Flocken ausscheidet, wöbel jedocht die Flüssigkeit röthlich gefärbt bleibt.

Mit salpetersaurem Sitberoxyd geben die Lösungen im Chloranilammons, so wie des Chloranilams, rothbraune, im höchsten Grade voluminöse Niederschläge, die sich im Ansehen, sowohl im feuchten als trocknen Zustande, sehr vom chloranilsaure Silberoxyde unterscheiden. In der Wärme lösen sich diese Niederschläge vollständig in Wasser auf. Die Flüssigkeiten, auf welchen sie sich abgesetzt haben, bleiben auch bei Ueberschus von salpetersaurem Silber tief violett gefärbt, was bei der Fillung des chloranilsauren Silberoxyds aus chloranilsaurem Kallnicht der Fall ist. Beim Abdampfen setzten sie von Neuen rothbraune, bisweilen krystallinische Flocken ab. Die Niederschläge sied löslich in Ammoniak, so wie in Essigsäure. Durch Galpetersäure werden sie beim Kochen völlig zersetzt und Chlorailber daraus abgeschieden.

Ich habe mich bemüht, durch einige Versuche mit den Silberniederschlage des Chloranilams über die Natur dieser sonderbaren Niederschläge Aufklärung zu erhalten, bin jedoch durchaus zu keinem befriedigenden Resultate gelangt. Alles, was durch meine Versuche bewiesen wird, ist, dass dieselber nicht ehleranilsaure Salze sein können.

0,354 Gr. des Silberniederschlages, bei 140° getrocknet, gaben, mit kohlensaurem Natron geglüht, 0,143 Silber == 48,4 Silberoxyd und 0,386 Chlorsilber == 19,93 Procent Chlor;

0,395 Gr. von einer andern Bereitung gaben
0,166 Silber = 45,36 Silberoxyd
0,333 Chlorsilber = 20,77 Procent Chier;

0,544 Gr. von derselben Bereitung gaben, mit Kupferosyt verbrannt, 0,028 Wasser

0,424 Kohlensäure.

Diese Zahlen führen auf das folgende Verhältniss:

				Gef.
Ág	==	1451,61	45,13	45,36
Co	=	687,91	21,40	21,5
Cl_3		663,97	20,64	20,7
H ₂	=	12,50	0,39	0,57
04	=	400,00	12,44	Ť
×			100,00.	

Diese Uebereinstimmung ist jedoch wahrscheinlich nur zu-

Rine warme Auflösung von Chloranilam wurde mit salpaurem Silber gefällt und der entstehende Niederschlag, so
e die Flüssigkeit noch warm war, abültrirt. Nach dem
talten schied sich eine neue Portion des Niederschlages in
tlich krystallinischen Flocken aus, die für sich aufgesamt wurden.

0,576 Gr. des zuerst gefallenen Niederschlages, bel 130° mocknet, gaben 0,252 Silber = 47,04 Procent Oxyd und 0,419 Chlorsilber = 17,9 — Chlor.

0,278 Gr. des später gefallenen krystallinischen Niederlages gaben 0,095 Silber = 36,7 Procent Oxyd

und 0,238 Chlorsilber = 21,1 - Chlor.

Das letzte Verhältniss nähert sich dem, welches eine Verdung von 2 At. Chloranilsäure mit 1 At. Silberoxyd vorausten würde. Offenbar waren die früher untersuchten Niederbige Gemenge verschiedener Verbindungen.

Zu den interessantesten Verhältnissen des Chloranilammons ist, des Chloranilams gebört das Verhalten derselben zu den Ikalien und Säuren. Ich habe schon angeführt, dass das Horanilammon, mit Kali behandelt, chloranilsaures Kali giebt. selbe Verhalten zeigt das Chloranilam. Versetzt man eine Ita Lösung desselben mit Kali, so entwickelt sich zwar nur sehr schwacher Ammoniakgeruch und bei 0° ist dieser gar iht wahrnehmbar, aber nach längerem Stehen bilden sich in Flüssigkeit Krystalle von chloranilsaurem Kali. Zwar habe das auf diese Weise erhaltene chloranilsaure Kali nicht lysirt, es stimmt aber in allen seinen Eigenschaften, nattlich in seinem Verhalten gegen Queckeilber-, Silber- und Basalze, so wie gegen Säuren, so vollkommen mit dem auf gewöhnliche Weise erhaltenen chloranilsauren Kali überein

dass man keinen Zweifel an der Identität beider begen kann, Chloranilammon und Chloranilam werden also durch die Einwirkung der fixen Alkalien sehon in der Kälte in Chloranilaäure und Ammoniak zerlegt. Dieser Umstand könnte als ein Beweis betrachtet werden, dass Chloranilammon und Chloranilam wirklich fertig gebildetes Ammoniak enthalten, indessen wirderspricht dieser Annahme die Schwierigkeit, mit welcher die Zersetzung beider Verbindungen durch Säuren erfolgt. Ich glaubt vielmehr, dass das Kali durch eine Art prädisponirender Verwandtschaft die Bildung von Chloranilaäure aus den Elementet des Chloranilams und Chloranils bedingt.

Salzsäure und Schwefelsäure, in der Kälte mit einer Auflösung von Chloranilam zusammengebracht, bringen keine sichtbare Veränderung hervor. Selbst bei gelindem Erwärmen und nach langem Stehen behält die Flüssigkeit ihre violette Fathe und Durchsichtigkeit. Erhitzt man dagegen die stark angesäucte Flüssigkeit in einem Gefässe, das den Zufritt der Luft möglichst ausschliesst, z. B. in einem enghalsigen Kolben oder seibst in einem Probirglase, bis zum Sieden, so verliert sie allmablig thre schöne Parbe und nimmt nach und nach eine helle gelbrothe Farbe an, worauf sich, je nach der Concentration der Auf-Jösung, entweder schon während des Siedens oder erst nach dem Erkalten, glänzende Krystallschuppen aus derseiben aus scheiden, die allen ihren Eigenschaften zufolge Chloranilsäurt Um bierüber ganz sicher zu sein, unterwarf ich eint Portion der erhaltenen Krystallschuppen der Analyse. Die Besultate derselben sind bei der Zusammensetzung des Chloranisäurehydrats angeführt und mit 2 bezeichnet worden.

Die Zerlegung des Chloranilams durch Säuren erfolgt unso leichter, je stärker die Säure ist. Essigsäure scheint die Zersetzung gar nicht zu bewirken, selbst nach halbstündigen Sieden mit einem starken Zusatze von concentrirter Essigsäur veränderte sich on Lösung des Chloranilams nicht. Beim Sieden einer conce of sten Auflösung mit 1/8 bis 1/4 Schwefelsaur oder Salzsäure int in kurzer Zeit eine Veränderung der Farbein, die Essigkeit wird geibroth und die Schüppehen de Säure zeigen sich, sobald das Sieden etwa 10 Minuten gedaut hat. Hat die Luft zu der Flüssigkeit Zutritt, nimmt man de Versuch z. B. in einer offenen Schale vor, so misslagt er gänze

tich, die Flüssigkeit verliert ihre rothe Farbe und trübt sieh, ohne die glänzenden Blättehen der Chloranilsäure abzusetzen. Nach dem Erkalten findet man die Flüssigkeit mit einer schillernden Haut überzogen und am Boden eine kleine Menge eines braunen Pulvers abgesetzt, das gewöhnlich nur einzelne Blättehen von Chloranilsäure eingemengt enthält. Beim Abdampfen wird die Flüssigkeit braun und trübe, ohne Säure abzusetzen. Die bei Abschluss der Luft gekochte Flüssigkeit dagegen erscheint nach dem Absetzen der Chloranilsäure kaum getärbt und scheint durchaus nichts als das Ammoniaksalz der zur Zersetzung angewandten Säure zu enthalten.

Ganz dieselben Erscheinungen wie das Chloranilam liefert nuch das Chloranilammen beim Sieden mit Säuren. Die zur Bestimmung des Chlorgehaltes in der oben angeführten Analyse verwandte Chloranilsäure war aus Chloranilammen erhalten. Sie theilte alle Eigenschaften mit der aus dem Kalisalze erhaltenen Chloranilsäure.

Schluss.

Ich fasse zum Schlusse die hauptsüchlichsten Resultate der in meiner ersten, so wie in der vorliegenden Abhandlung beuchriebenen Versuche über die Zusammensetzung des Indigblau's und die Einwirkung des Chlors auf dasselbe kurz zusammen.

- 1) Die Zusammensetzung des reinen Indighlau's wird durch die Formel $C_{32}H_{20}N_4O_3$ dargestellt.
- 2) Durch die Einwickung des Chlors unter Mitwirkung des Wassers entstehen aus dem Indigblau wenigstens vier verschiedene Producte: 1) Chlorindopten, 2) Chlorisatin, 3) Bi-chlorisatin, 4) ein harzartiger Körper. Zugleich entwickelt sich während der Reaction Salzsäure.
- 3) Das Chlorindopten bat die Zusammensetzung $C_9H_4Cl_4O$. Durch Einwirkung von Kali zerlegt es sich in Chlorindatmit $C_{12}H_8Cl_6O_2$ und Chlorindoptensäure $C_{12}H_4Cl_6$, die sich sowohl mit Wasser als mit Basen vereinigen kann.
- 4) Das Chlorisatin ist $C_{16}H_8N_2Cl_2O_3$. Durch Behandlung mit Alkalien verwandelt es sich unter Aufnahme von 1 Atom Wasser in Chlorisatinsäure $C_{16}H_{10}N_2Cl_2O_4$, die jedoch im iso-dirten Zustande nicht bestehen kann, sondern bei der Abscheidung aus ihren Salzen in Chlorisatin und Wasser zerfällt. Das

Bielealz ist zuerst gelb, verwandelt aber seine Farbe, während es in krystallinischen Zustand übergeht, in Scharlachroth.

- 5) Das Bichlorisatin, welches vermöge seiner größen Löslichkeit in Alkohol vom Chlorisatin getreunt werden kant besitzt die Zusammensetzung $C_{16}H_{9}N_{2}Cl_{4}O_{3}$. Unter dem Emflusse der Alkalien verwandelt es sich in Bichlorisatinsäum $C_{16}H_{10}N_{2}Cl_{4}O_{4}$, welche erst bei höherer Temperatur in Wanser und Bichlorisatin zerfällt. Das Bleisalz derselben ist golf und besitzt nicht die Eigenschaft, roth zu werden.
- 6) Brom reagirt auf das Indigblau ganz dem Chlor estsprechend. Die Producte sind Bromindopten, Bromisatin, Bibromisatin u. s. w.
- 7) Schwefelwasserstoff und Schwefelwasserstoff-Ammoniat verwandeln das Chlorisatin und Bichlorisatin in neue Körpet, indem dieselben 1 Aequivalent Wasserstoff aufnehmen, Chlorisatyd C₁₆H₁₀N₂Cl₂O₃ und Bichlorisatyd C₁₆H₁₀N₂Cl₄O₃. Bit + 200° zersetzt sich das Chlorisatyd in Chlorindin C₁₆H₁₀N₂Cl₂O₃. Chlorisatin und Wasser. Aehnlich verhält sich das Bichlorisatyd. Mit Kali liefern das Chlorisatyd und das Bichlorisatyd Chlorindin oder Bichlorindin und zwei mit der Chlorisatinsäure und der Bichlorisatinsäure isomerische Säuren, Chlorisatydsäure oder b Bichlorisatinsäure und Bichlorisatydsäure oder b Bichlorisatinsäure.
- 8) Wird die Einwirkung des Chlors auf die Hauptpreducte der Zersetzung des Indighlau's weiter fortgesetzt, indem mat Chlorisatin oder Bichlorisatin, welche dabei gleiche Producte liefern, in Alkohol auflöst und von Neuem mit Chlor behandelt, so erhält man 3 neue Producte: 1) gechlortes Chlorindopten, 2) Chloranil und 3) ein harzartiges Product.
- 9) Das gechlorte Chlorindopten giebt mit Kali eine Säure, gechlorte Chlorindoptensäure, deren Reactionen genau mit denen der Chlorindoptensäure übereinstimmen und deren Zusammensetzung im wasserfreien Zustande C₁₂Cl₁₀ zu sein scheint, so dass sie als Chlorindoptensäure betrachtet werden kann, it welcher 4 At. Wasserstoff durch 4 At. Chlor vertreten sind.
- 10) Das Chloranil ist $C_8Cl_4O_2$. Durch Behandlung mit Kali verwasselt es sich in eine neue Säure, Chloranilsäure $C_6Cl_2O_3$, indem 1 Aeq. seines Chlorgebaltes gegen 1 Aeq. Saucratoff ausgetauscht wird.

- 11) Das Chloranil giebt bei Behandlung mit Ammoniak ein m chloranilsauren Ammoniak verschiedenes Product, das Chlorailammon $C_6Cl_2H_6N_2O_3$, welches als Verbindung von was-rfreiem Ammoniak mit wasserfreier Chloranilsäure betrachtet erden kann.
- 12) Durch Säuren wird das Chloranilammon in der Kälte in hloranilam $C_{12}Cl_4H_6N_2O_6$ verwandelt, = 1 At. Ammoniak 2 At. Chloranilaäure. Durch Kochen mit Säuren zerfallen hloranilammon und Chloranilam in Ammoniak, das sich mit der äure verbindet, und wasserhaltige Chloranilaäure, welche sich 1880 beidet.

Nachtrag.

Hr. Prof. G. Rose hat die Krystallform des Chlorisatins estimmt und mir darüber Folgendes gütigst mitgetheilt:

"Die Krystalle sind klein, haarförmig und von morgenrother arbe, haben aber sehr glatte glänzende Flächen, daher sich ire Winkel, ungeachtet ihrer grossen Feinheit, doch mittelst es Reflexionsgoniometers messen und mit Genauigkeit bestimmen lassen. Die Krystalle sind 1 und 1 axig; sie erscheinen als hombische Prismen von 131°, die an den scharfen Seitenkanm gewöhnlich stark abgestumpft und an den Enden mit einer aschärfung von 134° 12′ begrenzt sind; letztere ist auf den abstumpfungsflächen der scharfen Seitenkanten gerade aufgetzt."

131° g 114° 30′ b 114° 30′ g 114° 30′

XLVIII.

Untersuchungen über das wahre Atomgewicht der Kohle.

Von

DUMAS und STASS.

(Compt. rend. T. XI. p. 991.)

Wenn man die Körper unter einander verbindet, wenn man die Stelle eines Körpers einen andern treten lässt, bemeit man gewisse numerische Verhältnisse, welche die Basis der neuern Chemie bilden. Die von Wenzel zuerst beobachtet und von Richter verallgemeinerte Existenz dieser Verhältnisse diente der atomistischen Theorie von Dalton zum Ausgangpuncte und hat durch Berzelius's Arbeiten eine neue Weiße erbalten. — Die wohlbekannte Genauigkeit des berühmten schwedischen Chemikers konnte selbst zu dem Glauben führen, das diese Beziehungen auf eine Weise bestimmt seien, welche für die Bedürfnisse und Fortschritte der Wissenschaft, wenigstem in so weit sie die gewöhnlichsten und wichtigsten Körper berührt, mehr als hinreichend wäre.

Indessen wir wollen jetzt zeigen, dass ein Fehler von ungefähr 2 p. C. in der Bestimmung der Quantität Kohle obwaltete welche das Verhältniss ausdrückt, nach welchem die Kohle sich mit den anderen Naturkörpern vereinigt. Dieser Irrthum, hoffentlich einer der schwersten von denen, die in den von der Chemikern gelieferten Tafeln zu berichtigen sind, dieser Irrthum lässt nichts desto weniger keinen Zweifel mehr über die Nothwendigkeit einer genauen Revision aller auf die einfachen Körper bezüglichen Zahlen.

Wären diese Zahlen so genau, als man wähnt, so wärder Febler in Bezug auf die Kohle längst gefunden und bezeichnet, denn er hätte sich nicht nur durch die Analysen ergeben, welche man tagtäglich macht, sondern ganz besonder durch die, welche Berzelius neuerdings mit so grosser Sorgfalt ausgeführt und aus denen er geschlossen hat, man müsst die einmal für die Kohle angenommene Zahl festhalten.

Die Frage lässt sich in der That auf die allereinfachste Form zurückführen, denn sie besteht in der Untersuchung, d. z. B. bei Kohlensäurebildung sich der Sauerstoff und Kohlenstoff

n dem Verhältnisse von 800 Sauerstoff auf 306 Kohlenstoff verbinden, wie Berzelius es angenommen hat, oder vielmehr n dem Verhältnisse von 800 zu 300, wie wir es annehmen.

Dem Anscheine nach ist nichts leichter zu lösen als ein olches Problem, und doch, wenn man alle Folgen erwägt, die taraus hervorgehen, zögert man wider Willen; man fürchtet, rgend eine Vorsichtsmassregel unterlassen zu haben, man misstraut seinen Apparaten und seinen Producten, und diess ist der Brund, weshalb wir, um einer Erfahrung willen, die so einsach scheint, uns einer Arbeit haben hingeben müssen, die mehsere Monate dauerte; das ist es, was uns bewog, sie so oft end in so verschiedener Weise zu wiederholen, dass sicherlich Niemand je für eine Bestimmung dieser Art etwas Achnliches ethan hat.

Aber diese Maassregeln werden nicht als unnütz erscheien, wenn man bedenkt, dass viele in der organischen Chemie afgestellte Formeln durch diese einzige Aenderung sich gänzich umgewandelt seben werden.

Angenommen, ein Chemiker hätte in einer Analyse gefunen, dass 100 Th. einer beliebigen Substanz ihm 361,4 Th.
Kohlensäure geliefert haben, so wird er, wenn er Berzelius's
kahlen annimmt, daraus schliessen, dass die untersuchte Subtanz reine Kohle ist, und doch wird diese Substanz wenigstens
1½ p. C. Sauerstoff, Wasserstoff oder irgend eines andern Körers enthalten. Nothwendiger Weise ist dieser Fehler in den
seuerdings veröffentlichten Analysen des Anthracits und der
Steinkohle begangen worden.

Findet man in einer Analyse des Cholesterins bei der Betechnung nach Berzelius 85 Koblenstoff, 12 Wasserstoff und Sauerstoff, so wird man heute nicht mehr als 83 Kohlenstoff unden. Wenn man aber auch von der Bedeutung eines Wechals, der 85 Th. Kohlenstoff auf 83 reducirt (was eine Modiscation vom Werthe eines Funfzigtheils zu Wege bringt), nicht etroffen wird, so wird es doch leicht, einzusehen, wie wichge dieser Wechsel ist, wenn man sieht, dass Alles, was man der Kohle nimmt, dem Sauerstoffe zugetheilt werden muss, was en Sauerstoff von 3 auf ungefähr 4,5 bringt, eine Aenderung, die sehon die Hälfte dieses so wichtigen Elementes beträgt.

So wird auch ein Körper, der für ganz frei von Sauer-

stoff gehalten wurde, Sauerstoff enthalten, in einem andern wist eich die Portion Sauerstoff verdeppela oder wenigstens in chen nem solchen Verhältnisse vermehren, dass die angenommente Formeln gänzlich dadurch umgewandelt werden.

Durch diese Minderung der Kohle und Mehrung des Bauers
stoffes kann man es sich erklären, wie die Analysen der fotte
Körper, die mit so grosser Sorgfalt von Hrn. Chevreul ausgeführt und der Achtung der Chemiker so werth sind, im Allgemeinen, wie wir uns dessen versiehert haben, genau bleiben
wenn gleich die Formeln, welche sie bieten, in gewissen Fillen ungeändert werden müssen.

Gewisse organische Aikalien, mehrere flüchtige Oele, viele Harze und einige indifferente thierische Materien müssen aulogen und auf denselben Motiven begründeten Aenderunges meterwerfen werden. In anderen Mittheilungen wollen wir dit
Besultate, zu denen wir über drese verschiedenen Puncte gelangt sied, bekannt machen, wenn man uns nicht fiberhaupt in
diesem Betreff zuvorkommt.

Was one in diesem Augenblicke noch abbält, ist die Forchtfalsche Formeln durch ungewisse zu ersetzen. Es giebt in da That nichts Verderblicheres für die wahrhaften Fortschritte da organischen Chemie.

Da die Academie öfters mit den Phänomenen der Substitution unterhalten worden ist, so wird es wohl für sie von chi wigem Interesse sein, zu vernehmen, dass es ein aufmerksamen Studium dieser Phänomene war, das zur Entdeckung und Bestimmung des Fehlers leitete, in welchem wir befangen sind. Die Formein, welche aus dem alten, von Berzelius der Koble zugetheilten Werthe für einige Körper abgeleitet waren, fügter sich den Gesetzen der Substitution nicht. Entweder musster diese Gesetze falsch sein, oder der von Berzelius angenommene Werth war selbst ungenau. Da aber die Frage einmit so gestellt war, so war es eine Gewissenspflicht für uns, alle Mittel zu ihrer Lösung aufzusuchen, und wir haben nichts verabsäumt, um ibre Beantwortung vorwurfafrei zu machen. In der That, wenn man gewisse sehr koblenstoffreiche Substanzen, wit en die flüssigen und festen Kohlenwasserstoffe sind, durch deres Studium man die Substitutionsphänomene zu ergründen genucht hat, der Analyse unterwirft, so zeigen sich einige Umstände, die sehr sonderbar erscheinen.

Alle Welt weiss, dass das, was man die Analyse einer erganischen Substanz nennt, wie die Herren Gay-Lussac und Thénard sie gelehrt haben, in ihrer vollkommenen Verbrennung, d. h. in der Umwandlung in Wasser und Kohlensäure,
besteht. — Der Experimentator kennt aus eigener Erfahrung
das Gewicht der Masse, welche er studirt, und das Gewicht
des Wassers oder der Kohlensäure, welche sie liefert; aus diesem letztern leitet er die Kohle und den Wasserstoff ab, wobei
er sich auf die Zusammensetzung des Wassers und der Kohlensäure selbst stützt.

Summirt man nun die Kohle und den Wasserstoff, welche diese Kohlenwasserstoffe enthalten, so findet man, wenn man von den Analysen des Wassers und der Kohlensäure ausgeht, welche Berzelius gegeben hat, dass diese Summe bei Weitem das Gewicht der Masse selbst übersteigt. So geben 100 Th. Naphtalin 95,5 Kohlenstoff und 6,1 Wasserstoff, was im Ganzen 101,6 ausmacht. So wären 100 Th. Benzin aus 93,5 Kohlenstoff und 7,7 Wasserstoff gebildet, welche zusammen 101,2 geben würden.

Solche Resultate waren widersinnig, aber man konnte elne Erklärung derselben finden 1) in der Methode der Analyse, welche fehlerhaft sein konnte, 2) in der Analyse des Wassers, die ungenau wäre, und 3) in der der Koblensäure, die es gleichtalls sein konnte.

Jedenfalls war es unmöglich, den Analysen dieser Körper oder den daraus abgeleiteten den geringsten Glauben zu schenken, da so wichtige Abweichungen im Stande waren, alle Formein umzustossen. Im Namen einer Commission, die beaustragt war, die Mittheilung der Herren Pelletier und Walter über die Harzöle zu prüfen, wurde früher der Academie ein Bericht erstattet, worin einer von uns vorschlug, diese Abweichungen einem Irrthume in Bestimmung der Elemente der Kohlensäure suzuschreiben; diese Meinung war vellkommen richtig.

In der That, will man den Gewichtsüberschuss, den die Analyse liefert, auf die Methode ihrer Ausführung schieben, so braucht man sie aur mit anderen Hülfsmitteln auszuführen, aur die Hülfsmittel zu verbessern, die für gewöhnlich im Gebrauche

304 Dumas u. Stass, Atomgewicht der Kohle.

sind, und man wird sich bald überzeugen, dass, weit entfert den Irrthum zu verringern, diese neuen Mühen nichts than, d ihn vergrössern.

Was die Kohle anbetrisst, so liesern die in Frage stehenden Kohlenwasserstossarten, wenn man dahin gelangt, sie an eine vollständige Art zu verbrennen, immer dieselbe Quantit Kohlensäure, welches auch das angewandte Versahren sei; kohlensäure, welches Analysen verliert man immer etwas an Kohlensäure, aus Gründen, die weiter unten besprochen werde sollen.

Auf dieselbe Weise steht es mit ihrem Wasserstoffe; mu mag noch so viel Abwechselung und Wiederholung in die Versuche bringen, man kommt immer wieder auf dieselben Ausdrücke für die Quantität Wasser, die aus ihrer Verbrennung hervorgeht.

Aber hicht die Art und Weise der Analyse darf man für diesen Ueberschuss anklagen; muss man ihr Vorwürfe machen so sind diese im entgegengesetzten Sinne.

Um nun ganz streng zu sein: es könnte ja die Zusanmensetzung des Wassers schlecht angegeben sein. Wir habet
zu diesem Ende genaue Versuche gemacht und diese haben unt
vollständig vergewissert. Die Zusammensetzung des Wassers
wie sie durch die Versuche von Dulong und Berzeliut
angegeben ist, kann, wenn sie gleich nicht vollkommen genat
ist, aus unseren eigenen Versuchen nur eine Modification erhalten, welche für die Frage, die uns beschäftigt, ohne Bedertung ist.

Es blieb nun noch die Zusammensetzung der Kohlensaue übrig, die man einer aufmerksamen Prüfung unterwerfen musste, und da, wir müssen es aussprechen, haben alle unsere Resoltate, kein einziges ausgenommen, sich vereinigt, einen betrachtichen Fehler zu bezeichnen, die einzige Ursache der oben nagedeuteten Widersprüche. Mittlerweile hatte Berzelius, betroffen von der ganzen Wichtigkeit der Aenderung, welche einer von uns in Betreff der Zusammensetzung der Kohlensaut vorgeschlagen, sich beeilt, neue Untersuchungen über diesen Gegenstand zu machen.

Anstatt direct zu suchen, in welchem Verhältnisse sich die Kohle mit dem Sauerstoffe vereinigt, hat Berzelius ce

orgezogen, die Analyse des kohlensauren und oxalsauren Bleiyds zu machen. Giebt man nun aber zu, dass diese neuen
halysen genau sind, so ist die einzige Folgerung, welche man
tet daraus ziehen kann, die, dass die Zusammensetzung des
lieioxyds, auf welche sich diese Analysen stützen, selbst noch
enig bekannt ist.

Es bleibt also our übrig, dass diese Fragen sämmtlich aufekfärt werden müssen, und wir werden uns keinem der mühmen und zahlreichen Versuche entziehen, zu denen uns diese Tothwendigkeit einer Revision der Hauptanalysen, die allen unren Speculationen zur Grundlage dienen, zwingt.

So entstehen die Theorien, und das ist ihr Nutzen im udium der Wissenschaften. Ihre Gegner können sich begnton, die Thatsachen in Zweisel zu ziehen, es genügt ibnen. 🛊 sagen, dass sie die Folgerungen, welche man daraus zieht. scht zugeben, es ist ihnen erlaubt, in einer ganz passiven Rolle bleiben. Die Vertheidiger einer Theorie baben ein ganz ederes Werk zu vollführen; ihnen gebührt es, die Meinungen arch Thatsachen zu beweisen und die Thatsachen, auf wel-📭 sje sich zu Anfange stätzten, durch augenscheinlichere zu introliren. Man hat vor einigen Jahren gefunden, dass das hlor durch Einwirkung auf organische Verbindungen ihnen Wasserstoff entzieht und dessen Stelle, Volumen gegen Voluen, vertritt. Um diese Regel auf Naphtalin oder Benzin anrenden zu können, ist es nöthig, dass z. B. der erste dieser widen Körper 94 Kohle und 6 Wasserstoff enthalte, da doch te directe Analyse 95,5 Kohlenstoff giebt. Die Gegner der bstitutionstheorie haben nicht ermangelt, mit einem grossen bein von Grund daraus zu schliessen, dass man eine Theorie weisen müsse, welche fordere, dass ein Körper, in welchem n 95,5 Kohlenstoff fand, nur 94 enthalte, und das schien ihgenügend. Wir hingegen, im Innersten überzeugt, dass Regel der Substitutionen ein Naturgesetz ist, haben nicht ezogert, die Ursache dieser Widersprüche da zu suchen, wo 🎥 ihren Sitz hat, in der Analyse der Kohlensäure, und die rfahrung hat uns Recht gegeben. Diese Probe war entscheiend, denn, ausser dass sie von Berzelius und Dulong ganatirt wurde, ist auch die Analyse der Kohlensäure kein einein dastehendes Factum in der Wissenschaft. Sie steht in Einklang mit den Dichtigkeitegraden der Koblensäure und de Sanerstoffes, in Verbindung mit den Dichtigkeiten des Sticke stoffes und der atmesphärischen Luft, und nicht fern von der Dichtigkeit aller kohlehaltigen Gase, d. h. die angenomment Dichtigkeitszahlen für die meisten bekannten Gase müssen durch den einen Umstand, dass die Analyse der Kohlensäure ungemit ist, modificirt worden, wenn so viel feststeht, dass das Mas riotte'sche Geactz wahr jat; dean wenn man die Versucht des Hrn. Despretz über diesen Gegenstand zuzieht, and welchen durch einen gleichen Druck die Gasarten ungleich codensabel sind, so wurde daraus hervorgehen, dass ihre Dichtigkeitszahlen nicht mehr im geraden Verhältnisse zu ihrer chemischen Zusammensetzung siehen, und von dem Augenblick an müsste man auf alle durch Rechnung gefundenen Dichtigkeitszahlen der Gase Verzicht leisten, um sich nur an die m halten, welche die Erfahrung liefert.

Jedermann begreift, welche kleinliche Sorgfalt, welche gewissenhafte Aufmerksamkeit wir bei einer so wichtigen, so ent scheidenden Forschung angewandt baben.

Wir mussten auf die Substitutionstheorie verzichten, mussten in ihren so logischen und so sehr durch Erfahrung bestätigten Folgerungen eine Reihe von Zufällen oder Irrthamen erblicken, wie sie in den Wissenschaften ohne Beispiel sind mussien alles diess Vergangene vergessen und die Augen ver der Zukunft schliesen, welche diese neuen Ansichten uns et öffneten; - oder aber wir mussten zugeben, dass sich Berzei lius und Dulong bei der Analyse der Kohlensäure geiert batten, dass Irrthumer in den Dichtigkeitszahlen des Sauerstoffer und der Kohlensäure oder in der zu allgemeinen Anwendung des Mariotte'schen Gesetzes obwalteten, wir mussten annehmen, dass beinahe alle organischen Analysen falsch seint und nur durch Ausgleichung der Fehler zu wahren Formelgeleitet hätten. Wir durften nicht länger an die Genauigke von 1/2000 glaubec, welche Berzelius in Angabe der Verhältnisse, nach denen sich die wichtigsten Körper der Nate verbinden, erreicht zu haben wähnt, denn diese Verhältnisst wie er sie gegeben hat, würden mit der Bestimmung in Betreff der Koble übereinkommen, die für eich einen Rebler 👊 1/10 darbieten würde.

Also die Theorie der Substitutionen verwerfen, oder die ptelemente des physikalischen Studiums der Gase, wie auch Grundlagen, auf denen alle unsere Atomtabellen beruhen, Zweifel ziehen, das ist die bittere Alternative, die uns gewere. Sie mag es erklären, warum die von uns vorgemen Methode der Art ist, dass sie nich auf keine von dem nuche selbst unabhängige Zahlenbestimmung zu stützen eht.

Bisher hatte man sich weit mehr auf indirecte Methoden dizt, um das Verhältniss zu finden, nach welchem sich der eretoff und die Kohle verbinden. Bald hatte man sie von Analyse kohlensaurer Salze, bald von Vergleichung der ktigkeiten des Sauerstoffes und der Kohlensäure entlehnt. Im ero Falle lief man Gefahr, mit unreinen Carbonaten zu aren (denn nichts ist schwieriger, als diese Art von Salzen 🌬 rein und trocken zu verschaffen) , und sah sich genöthigt, Analysen ihrer Oxyde als vellkommen genau zu betrachten; weiten Falle hatte man Schwierigkeiten aller Art zu überiden, welche, um der Ungewissheit, die über das Mariotiche Gesetz und den wirklichen Coëfficienten der Ausdehg der Gase herrscht, zu geschweigen, sich auf die Verunigung der Gase, auf die Unsicherheit, die bei der Beobachihrer Temperatur bleibt, auf den hygrometrischen Zustand Glases der Kugeln, worin sie eingeschlossen sind, sich been. Wir haben eine welt einfachere und directere Methode rezogen.

Wir haben ein bekanntes Gewicht reiner Kohle in Sauerverbrannt und die so gebildete Kohlensäure gewogen. Wir
n drei Reihen von Versuchen gemacht: die erste mit nachem Graphit aus der Sammlung des Jardin du Roi, die
ite mit künstlichem Graphit, gewonnen aus einer eisenhalMasse von einem Hohofen, die dritte mit Diamant.

Der Graphit, wenn er auch noch so rein scheint, fordert ein langes complicirtes Verfahren, um ihn von jedem oxyen Körper zu befreien. Hier ist der Gang, der uns am

Um ihn von erdigen Steffen zu befreien, erhitzt man ihn Kali bis zum Rothglühen, that die Masse in Wasser und scht den zurückbleibenden Graphit auf das Sorgfältigste;

308 Dumas n. Stass, Atomgewicht der Kohle.

darnach lässt man ihn in Salpetersäure und Königswasser sieden, um das Eisen und die Basen herauszuschaffen, und endlich setzt man den Graphit 12 bis 15 Stunden lang der Wirkung eines trocknen Chlorstromes, beinahe in Weissglübhitze, auf Man wundert sich, dass Substanzen, die lange Zeit mit Kinigswasser gekocht sind, noch im Stande sein sollten, durch dieses Mittel ganze Stunden hindurch Eisenchlorür zu entwikkeln, und doch geschieht es.

volkommen farblose Sandkörner, die man in Rechnung bingen muss, indem man sie nach der Verbrennung wägt. Diausserdem die verschiedenen angewandten Agentien die Gaphithlättehen zerfressen haben, so sind diese fähig geworder Luft oder Feuchtigkeit zu condensiren. Man muss daher voljedem Wägen die Materie glühen und unter einer Glocke neben einem Gefäss mit Schwefelsäure erkalten lassen. Diese Wägen erfordert grosse Genauigkeit; hauptsächlich, um die Ursachen der Fehler, die von dieser anscheinend einfachet Operation unzertrennlich sind, zu melden, haben wir uns zum Verbrennen des Diamanten gewendet.

Aber wir konnten uns nicht mehr, wie alle die, welch sich mit der Verbrennung des Diamanten beschäftigt baben darauf beschränken, einige Bruchstücke dieser kostbaren Materie zu verbrennen. Sie alle hatten gesucht, welches das Volume des Sauerstoffes würde, wenn er durch Verbrennung des Diamanten in Kohlensäure überginge, was wieder auf die Vergleichung der Dichtigkeit der Kohlensäure und des Sauerstoffes sich bezieht.

Wir dagegen wollten bestimmen, wieviel Kohlensäure dem Gewichte nach, ein bekanntes Gewicht Diamant lieferet diese einfache Methode war die einzige, die uns zu de Entdeckung des wahren Verhältnisses, das wir suchen, füberen konnte. In solchem Sinne forderte dieser Versuch des Opfer von 10 bis 12 Grammen Diamant, d. h. eine Auslage, der wir uns zu unterziehen zögerten und die uns bewog, einen Theil der Diamanten, die wir verbrennen wollten, aufzubewahren, um vor den Augen unserer Colleges, die einiges Interesse daran finden werden, unsere eigenen Verwuche zu wiederholen oder die Controleversuche zu machen, die

uns auflegen zu müssen für gut halten würden. Die Getigkeit der Herren Halphen, die uns diese Diamanten zum
glichst billigen Preis verschafft haben, hat uns ausserdem
ch möglich gemacht, Proben der Masse auszuwählen, um
einige Nebenbeobachtungen zu machen, welche, um vollndig zu werden, das Zusammenwirken mehrerer Männer forn würden, die im Studium und besondere im mitroskopinen Studium der Mineralien besser bewandert eind, als wir.

Alle Diamanten, die wir verbrannt haben, hinterliessen ein elduum, eine Asche, wenn man sich so ausdrücken darf. ser Rückstand besteht bald aus einem schwammigen röthegelben Gefüge, bald in strohgelben krystallinischen Brokbald in farblosen, aber auch krystallinischen Fragmenten.

Obgleich diese Rückstände bereits den Gegenstand einer wuen Prüfung unsrerseits und von Seiten des Hro. Elie de aumont ausgemacht haben, möchten wir doch über ihre ur nichts aussprechen, bevor eine noch vollkommnere Unuchung dieselbe ausser allen Zwelfel gesetzt hat.

Der Theil des Diamanten, der nicht reine Kohle ist, bebt nicht in Bruchstücken, die den verbrannten Krystallen Eingen oder mit ihnen gemengt sind. Wir haben dieselben ekstände bei der Verbrennung dicker, gut gebürsteter und Ze Zeit mit Königswasser gekochter Krystalle gefunden.

Diese mineralischen Stoffe gehören dem Krystalle selbst sie sind zwischen den Blätteben desselben im Augenblick er Bildung gleichsam gefangen worden, und aus ihrer geen Bestimmung geht als unvermeidliche Folge eine sichere entuiss der geologischen Situation des Muttergesteines der manten hervor, indem die Natur selbst in die Krystalle diesehönen Körpers das Certificat seines so sehr und so versteht gesuchten Ursprungs gelegt hat.

Die angedeutete Frage ist mithin der Aufmerksamkeit so ch, dass sie nicht wenig dazu beitrug, dass wir uns alle celler gründlichen Behandlung derselben aufbewahrten. Ich Wahl und aufmerksames Studium der Diamanten, die noch zu verbrennen gedenken, kann die Aufgabe vollstängelöst werden.

Nach ihrem verschiedenen Aussehen und ihrer allgemeinen

Beschaffenheit konnte man voraussehn, dass diese Dismantaschnin ihrem Verhältniss verschieden sein würden.

Das wenigste, was wir erhielten, ist ein Theil auf 200 Theile Diamant, bisweilen aber auch 1 Theil auf 500. Wir zweifeln nicht, dass die allerreinsten Diamanten, deren Fark und Durchsichtigkeit nichts zu wünschen übrig lassen, ohn Rückstand verbrennen könnten; aber die rohen oder geschnittenen (taille) Diamanten, deren geringerer Preis uns ale wähle liess, haben alle eine der Abschätzung fähige mineralische Substanz hinterlassen. Am bäufigsten haben wir mit der Sorte von Diamanten gearbeitet, welche die Steinschleifer diamants de nature nennen und denen man keine Politur geben kann.

So lange wir mit dem Graphit operirten, machten wir von einer sehr einfachen Verbrennungsweise Gebrauch. Der Graphit, in einem Platingefäss enthalten, befand sich in der Mitteiner sehr harten Glasröhre von 1 Meter Länge; hinten befaut sich ein Gemenge von Kupferoxyd und chlorsaurem Kali, mit den Sauerstoff zu liefern, vorne sehr stark gegiühtes und ebet dadurch zur Zerstörung alles Kohlenoxydgases, das sich möglicher Weise bilden könnte, geeignetes Kupferoxyd.

Die Verbrennung mit diesen Hülfsmitteln war leicht, the die Verdichtung und das darauf folgende genaue Abwägen die gebildeten Kohlensäure hätten uns hinreichend Unrohe gemacht wenn uns nicht das vortreffliche Verfahren zu Gebote gestat den hätte, welches Herr Boussingault zur Analyse der Lutanwendet und dadurch möglich macht, dass auch die kleinsten Spuren Kohlensäure oder Wasser geschätzt und festgehaltet werden können. Dieses Verfahren besteht darin, dass man dur Gas durch Böhren zieht, voll von Bimssteinstücken, welcht wenn das Wasser festgehalten werden soll, mit Schwefelsäurt und wenn es sich darum handelt, sich der Kohlensäure zu bemächtigen, mit Kali angefeuchtet werden. Hat man die Gasartundurch die Poren des so zubereiteten Bimssteins gewissermasset gesiebt, so treten sie frei von Kohlensäure oder Wasser gant rein heraus.

Unsere ersten Versuche über die Verbrenaung des Graphits sind auf diese Weise ausgeführt; als wir aber später m
der Verbrennung der Diamanten schreiten wollten, überfiel m
einige Furcht. Würde die Temperatur, die unsere Glassöhrer

Alle diese Betrachtungen entechieden uns für den Gebrauch des gasförmigen Sauerstoffes, der durch eine Porcellaaröhre streicht, in welcher die kohlige Substanz bis zum Weissglütten erhitzt wird. Die Anordnungen wurden so wohl getroffen, dass nicht nur alle als Präliminarstudien über den Graphit ausgeführten Versuche übereinstimmten, sondern dass wir ausserdem zu unserer grössten Freude, ohne den geringsten Unfall, die 5 Diamantverbrennungen, welche wir ausführten, glücken saben.

Bei dieser neuen Anordnung der Apparate wird die Koble in eine Porcellanröhre gebracht, durch welche man nach Betieben einen trocknen und reinen Strom von Sauerstoff leiten kann; beim Heraustreten aus dem Apparat geht das Gas durch Condensatoren, welche die Kohleusäure festhalten und den Ueberschuss von Sauerstoff durchstreichen lassen. Einige Vorsichtsmassregeln waren unerlässlich, und sie sind Gegenstand einer langen sorgfältigen Prüfung gewesen.

Zuerst war nothwendig, dass der Sauerstoff gänzlich von Kohlensäure befreit wurde. Zu diesem Ende sammelte man ihn in Kalkmilch und liess ihn in den Apparat selbst mit Hülfe von Kalkwasser bineintreten, welches tropfenweise eintröpfelte. Ausserdem ging das Gas durch eine Röhre von 1 Meter Länge und 3 Centimeter Durchmesser, voll von grossen, mit kaustischer Kalitauge getränkten Bimssteinstücken. Um das Gas wasserfrei zu machen, liess man es über festes Kali, dann über zerstossenes und mit Schwefelsäure getränktes Glas und endlich in eine Röhre von einigen Centimetern Länge treten, die angefüllt war mit gepulvertem Bimsstein und dieser mit gewichter Schwefelsäure befeuchtet.

Nachdem diese Maassregeln getroffen waren, konnte man 5 Stunden lang einen schnellen Strom von Gas durch den Apparat führen, ohne dass Röhren, welche man damit verhand and die befähigt waren, Kohlensäure oder Wasser zu absorbtren, die geringste Gewichtsveränderung gezeigt hätten, die auf einer für Milligrammen empfindlichen Wage bestimmt werden könste.

Wir waren folglich sieher, auch die leisesten Spuren von Wasser zu entdecken, die sieh auf Kosten des Wasserstoffes in der kohligen Materien, die wir verbrennen wollten, hätten bilden können.

Nun brauchten wir uns nur noch zu versichern, dass wir ohne Verlust die ganze Menge der sich bildenden Kohlensaur würden auffangen können. Eluige Versuche gaben uns die vol. lige Ueberzeugung, dass ihre Condensation würde vollständig sein können. Indem man nämlich an die Röhre, worin die Verbrennung vor sich geht, einen mit concentrirter Kalilauge gefüllten Condensator anfügt, erhält man den bei weitem grössten Theil der Kohlensäure, d. h. ungefähr 100. Die kleine Menge, welche verloren geht, ist freilich am schwersten 21 gewinnen, aus dem Grunde, weil sie mit einer grossen Masse Sauerstoff gemengt ist, wodurch die Absorption gehindert wird. Dennoch wurde es uns leicht, uns zu überzeugen, dass, went wir das Gas der Reihe nach durch 5 in U-form gebogene und 30-40 Centimeter lange Glasröhren, gefüllt mit Bimssteis durch Kali befeuchtet, streichen lassen, dass dann die dre letzten während des ganzen Versuchs keine Gewichtsverände rung erleiden. Die Kohlensäure, welche dem mit Kalilauge gefällten Condensator entgeht, wird fast gänzlich in der ersten Uröhre festgehalten, die zweite gewinnt nur wenige Milligrammen

So ist auch, wenn das Gas aus der Porcellanröhre tritt, wo es zur Verbrennung der Kohle gedient hat, hinreichend, durch eine Röhre voll Bimsstein, der mit Schwefelsäure befeuchtet ist, treten zu lassen, um alles Wasser, welches sich gebildet hat, aufzufangen. Was die Kohlensäure betrifft, st genügt, um sie vollständig aufzufangen, ein Condensate voll Kalilauge, zwei U-förmige Röhren voll von dem alkalischen Bimsstein und eine U-förmige Röhre voll Schwefelsäure, die bestimmt ist, das Wasser, welches dem Kali von Gase entzogen werden könnte, wieder festzuhalten.

Nach Bestimmung dieser Vorbereitungen beschättigten wir uns mit der Verbrennung selbst. Um alle Kohlenoxydbildung zu verhindern, fügten wir allen sehon erwähnten Vorsichtsmassregeln noch eine hinzu. In den freien Theil der Porcellanröhre, durch den die Gase nach Verbrennung des Graphit

alsdann die Röhre bis zum Rothglüben und führten 16 den einen Strom atmosphärischer Luft bindurch, welchem einen Sauerstoffstrom eben so lange Zeit folgen liessen. Da die Oxydation des Kupfers ganz vollständig war, gingen an unsere Verbrennungen mit der Ueberzeugung, dass die sten Spuren Kohlenoxydgas sich mittelst ihres Weges durch en Schwamm von glübendem Kupferoxyd in Kohlensäure vandeln würden.

Noch weiter sind wir gegangen, als es sieh um die Vernung der Diamanten handelte, denn wir haben die Gasardie aus der Porcellanröhre kamen, durch eine lange, harte,
rothglühendem Kupferoxyd angefüllte Glasröhre treten lassen.
Sind nun alle diese Maassregeln getroffen und man lässt
oder 20 Litres Sauerstoff in den Apparat treten, während
Röhren weiseglühen, doch ohne Diamant oder Graphlt in
Porcellanröhre zu legen, so erhält man nicht die geringste
Wasser oder Kohlensäure in den Condensatoren.

Wohl zu merken, dass, nachdem man den Sauerstoff so Apparat hat circuliren lassen, man auch atmosphärische Luft derselben Vorsicht hindurchtreiben muss. Würden die Röhren von Sauerstoff und ihre Flüssigkeiten damit gesättigt bleiben, würden sie so viel an Gewicht gewonnen haben, als sie unch Durchstreichen der Luft verlieren, um auf ihr ursprüngliches icht zurückgebracht zu werden. Diese Vorsicht ist bei Versuchen angewandt worden.

Ist der Apparat so angeordnet und geprüft, so öffnet man eine Ende der Porceilanröhre, schiebt den kleinen, mit der Verbrennenden Materie beladenen Kahn hinein, verschliesst der und beginnt den Versuch.

Kaum rothglühend brennt der natürliche Graphit von Ceymit dem wir gearbeitet haben, mit Glanz ab; der durchichende Sauerstoff wird fast ganz in Kohlensäure verwandelt, dass Graphit im Kahne zurückbleibt.

So verhält es sich nicht mit dem künstlichen Graphit;
Verbrennung ist weit schwieriger; während der ganzen
er des Versuchs geht ein Gemenge von Sauerstoff und Kohaure durch, worin der freie Sauerstoff in grossem Uebersee vorhanden ist.

314 Dumas a. Stass, Atomgewicht der Kohle.

Im Uebrigen gaben diese beiden Varietaten des Graphigieiche Resultate.

Anfangs enthielten beide nicht die geringste bemerkten Spur von Wasserstoff. Oft ereignete es sich, dass die zur Auffangen des Wassers bestimmten Röbren ihr Gewicht gunicht geändert batten; einige Male hatten sie ein Milligrang gewonnen.

Der natürliche oder künstliche Graphit enthält also keise Wasserstoff.

Was die Kohle anbetrifft, so wird man aus einem Beispiele sehen, wie gross der Fehler ist, den wir zu berichtige hatten. Bei einem Versuche, wo 1471 Theile künstlicher Graphit verbrannt worden, sammelte man 5395 Kohlensäure. Berechnet man nun nach Berzelius, wie viel Kohlenstoff des Kohlensäure vertritt, so findet man 1491. Man müsste skill sugeben, dass man sich um 20 Milligrammen verwogen bill als man den Graphit auf einer Wage, die ein Viertel Mill gramm angiebt, abwog. Wenn man andrerseits sucht, wie viel Kohlensäure nach Berzelius 1471 Graphit hätten liefer milssen, findet man 5315, das heisst 80 Milligrammen weal ger, als wir erhalten haben. Uns aber ist es unmöglich. 🕍 dieser Abwägung einen Fehler zuzugeben, der über ein ode zwei Milligrammen ginge. Nach unseren Experimenten über di Verbrennung des Graphits, des künstlichen wie des natürli chen, verbinden sich 800 Theile Sauerstoff mit 300 Kohlenstuff um 1100 Kohlensäure zu bilden, also 8 Sauerstoff auf 3 Kohl leastoff.

Wollten wir dem angenommenen Gebrauche folgen und das Mittel der 9 Versuche nehmen, welche wir über die Verbrennung des Graphits gemacht haben, so könnten wir sager dass das genaus Verhältniss nicht 8 zu 3 ist, sondern vielmet 800 zu 299,93. Wir haben schon ausgesprochen, woher e kommt, dass, da doch das Verbältniss der Kohle und di Sauerstoffes, die sich verbinden, in Wirklichkeit 8 zu 3 ist man dasselbe doch mittelst des Graphits nicht ganz genau erbält; es kommt daher, dass der Graphit so sehr schwer corret zu wägen ist. Wägt man ihn helss, so schliesst er keine Le ein, aber die Wage wird durch die Luftströme, welche die Masse erregt, gezogen; wägt man ihn kalt, so hält er 2 oder

Milligrammen Luft und Feuchtigkeit. Wir haben auf alle Art und Weise versucht, diese Schwierigkeit zu amgehen, obne vollkommen befriedigt zu sein.

Da der Diamant nicht perös ist, so konnten wir ihn durch mosere Versuche ganz frei abscheiden und haben eine Sicherbeit in den Resultaten erlangen können, welche der Graphit nicht in demseiben Maasse darbot. Auch waren unter fünf Diamantverbrennungen drei, welche experimental das Verhältniss von 8000 zu 3000 für Sauerstoff und Kohlenstoff liefersen. Die beiden anderen weichen kaum davon ab. Das erste Mal, als wir Diamant verbrannten, hatten wir ihn durch eine mit unseren Versuchen unbekannte Person abwägen lassen, wir wussten sein Gewicht nicht. Wir hatten mit Diamantaplittere gearbeitet, theils um die Apparate zu versuchen, theils um einen genauen Versuch zu machen. Nach geendigter Verbrenbung hatten wir 2589 Kohlensäure gefunden und daraus geschlossen, dass der verbrannte Diamant 708 Milligrammen gewogen habe. Bei dieser Mittheilung wurde der Mann, der den Diamant gewogen hatte, bestürzt; er hatte 717 Milligrammen in den Kahn gelegt. Wir kündigten ihm an, dass er 9 Milligrammen Rückstand in Jem Kahne finden würde, und dieser enthielt wirklich 9 Milligrammen Fragmente von brasiliantschem Topas.

Um diese zufälligen Beimengongen au vermeiden, haben wir bei den anderen Versuchen stets mit grossen und durch Hrn. Halphen ganz als Diamant anerkannten Krystallen gearbeitet; auch bat sich dieser Zufall nicht wieder ereignet.

Aber bei unserm ersten Versuch wurden wir überrascht turch die ungemeine Leichtigkeit, mit welcher der Diamant brannte. Der Diamant zeigte sich viel verbrennlicher, als der künstliche Graphit, und wir dachten, dass diess von der Thellung der kleinen angewandten Splitter abhinge; wir hatten uns getäuscht.

Verbrennt man 4 oder 5 grosse Krystalle, so ist die Kohlensäurebildung so reissend Schnell, dass aller Sauerstoff in
Kohlensäure verwandelt wird. Unter denselben Umständen
würde künstlicher Graphit wenigstens ein Drittel des Sauerstoffes
vorbeilassen, ohne ihn zum Brennen zu verbrauchen.

Diese leichte Verbrennlichkeit des Diamanten hat uns sehr eingenommen. Der künstliche Graphit, den wir mit ihm ver-

316 Dumas u. Stass, Atomgewicht der Kohle.

glichen, batte zwar die ganze Hitze eines Hohofens ertrager aber kein Mensch hätte errathen, dass er der Verbindung mit Sauerstoff mehr als der Diamant Widerstand leisten würde.

Dieser Umstand hat die Zweifel in Betreff der Gegenwat von Wasserstoff im Diamanten wieder rege gemacht,

Einige unserer Versuche sind ganz besonders auf diese Punct gerichtet gewesen, und wir können auf das Förmlichst versichern, dass die Quantität Wasser, welche von 1500 Milligrammen Diamant kommen würde, für eine Wage, die sehr leicht ein Milligramm angiebt, unwägbar ist; der Diamant kant also nicht 12000 Wasserstoff enthalten.

Wägt man übrigens den Diamant und die daraus gebilden Kohlensäure, so finden wir durch die Versuche, dass Sauerstoff und Kohle sich in den Verhältnissen von

> 8:3 80:30 800:300 8000:3000

verbinden.

Bis hierher ist man in den Grenzen der Erfahrung, ohot die einfachen Verhältnisse zu verlassen, aber eine Zister mehr giebt:

80000 : 3000%.

Hüten wir uns sorglich, diess weit complicirtere Verhältnisie für das andere anzunchmen, denn bis zu der Grenze könnet wir nicht mehr für die Wägungen sowohl des Diamanten, als der Kohlensäure einstehn. Hier folgt noch die Tabelle aller unserer Versuche.

Verbrenming des natürlichen Graphits.

Angewandter Gra-	Erhaltene Koh-	Verbältniss zwischen Sauer
phit.	lensäure.	stoff und Kohlensäure.
Gr.	Gr.	
1,000	3,671	800 : 299,5
0,998	3,660	800 : 300,5
0,994	3,645	800 : 299,9
1,216	4,461	800 - 299,8
1,471	5,395	800 : 299 9

Dumas u. Stass, Atomgewicht der Kohle. 317

Verbrennung des künstlichen Graphits.

gewandter Gra-	Erhaltene Koh-	Verhältniss zwischen Sauer-
phit.	lensäure.	stoff und Kohlensäure.
Gr.	Gr.	
0,992	3,642	PULL: 299,5
0,998	3,662	800 : 299,7
1,660	6,085	800 : 300,1
1,465	5,365	800 : 800,5
		Mittel 800 : 299,93.
		Atom 74,982.

Verbrennung des Diamanten.

Gr.	Gr.		
0,708	2,598	800 ;	299,7
0,864	3,1675	800 :	300,0
1,219	4,465	800 :	300,4
1,932	4,519	800 :	300,0
1,375	5,041	809 :	300,0
	_	Mittel 800 :	300,2.
		Atom	75,005.

Bringt man beim Wägen des Diamanten die Luft in Rechg, welche er verdrängt, so ändern sich die Verhältnisse ht.

Da sich der Sauerstoff ausgemachter Weise mit der Kohle im pältnisse 8: 3 verbindet, so wäre vielleicht bier Gelegenbeit, Wirkhehkeit des von Dr. Prout angegebenen Gesetzes zu rägen. Der gewandte englische Chemiker behauptet, dass die rhältnisse, nach welchen sich die einfachen Körper unter under verbinden, durch Zahlen ausgedrückt werden, welche mitlich Multiplen aus ganzen Zahlen vom Wasserstoff sind.

So würde sich 1 Theil Wasserstoff mit 8 Theilen Sauerverbinden, um Wasser, und mit 3 Kohlenstoff, um das inlenwasserstoffgas der Sümpfe zu bilden. Unsere Versuche Lätigen diese Beobachtung, auf welche wir zurückkommen irden, wenn ausgebreitetere Untersuchungen uns über die enzen, in denen man sie gebrauchen darf, aufgeklärt haben, likommen.

318 Dumas il. Stass, Atomgewicht der Kohle.

Indem wir der Academie unsere Resultate, die Verbrennung von Kohle betreffend, vorlegen, hätten wir gewünscht,
ihr auch unsere Untersuchungen über Dichtigkeit der Kohlensäuse
und des Sauerstoffes mitzutheilen. Dass wir dieser Mittheilung
eine Verzögerung auflegen müssen, bedarf keiner Erklärung
für Leute, welche die Schwierigkeiten dieser Art von Untersuchungen kennen; wir boffen, sie ganz überwunden zu haben
wie man es bald sehen wird.

Aus dem Vorhergebenden leuchtet ein, dass die durch die Substitutionstbeorie mit Formeln versehenen Koblenwasserstoft ibre Formeln behalten dürfen, aber eine nothwendige Folge daraus ist auch, dass ihre Gewichtsanalysen, wenn sie mit diesen Formeln übereinstimmten, falsch waren.

Die Lage der Dinge wird wohl folgende gewesen sein Da Berzelius behauptet hat, die Kohlensäure enthalte mehr Kohlenstoff, als sie wirklich enthält, so würde man in den meisten Fällen die wahre Formel der Körper verfehlt haben, hält man nicht in der Analyse den Kohlenstoff verloren, den man in der Rechnung zu viel finden musste.

Dieser Verlust an Kohlenstoff ging auf viererlei Weise vot sich, und es wäre erstaunlich, dass man diess nicht bemerkt hat wenn nicht die eben angedeutete Ausgleichung die Augen der Chemiker für diesen Umstand geschlossen hätte.

Macht man eine organische Analyse, so verbrennt man der Stoff mit Hülfe des Kupferoxyds, man fängt das gebildete Wasser mittelst Chlorcalcium und die Kohlensäure mit einer wässerigen Kalilösung auf, dann lässt man ein wenig Luft in die Röhren treten, um alles Wasser und alle Kohlensäure in ihr respectiven Condensatoren gelangen zu lassen.

Man verliert bei diesem Verfahren Kohle:

- 1) Es setzt sich, wie grosse Sorgfalt man auch anwendt etwas davon in den Röhren au, welches aus Mangel an Sauer-stoff nicht verbrenut.
- 2) Das reducirte Kupfer verwaudelt sich theilweise kanterenteter.
 - 3) Das flüssige Kali lässt einen Theil Kohlensäure entweichen.

Dumas u. Stass, Atemgewicht der Kohle. 319

- d) Die Luft, welche man durch den Apparat streichen t, entzieht dem Kali Wasser und vermindert sein Gewicht. Daher kommt es, dass der Irrihum in Zusammensetzung Kohlensäure so lange Zeit unbemerkt geblieben ist; man der auf der einen Seite, was man auf der andern durch hnung gewann, und die Analysen schienen vortrefflich, drend sie in der That fehlerhaft waren. Damit sich die orsiche Analyse zu der ganzen Genaufgkeit erhebe, welche Untersuchungen fordern, die sie auszuführen hat, muss man de Methoden von Grund aus abändern. Wir sind zu richten gelangt:
- 1) Wir verdrelfachen wenigstens die gewöhnlich angemete Quantität des Stoffes.
- 8) Wenn die Analyse beendigt ist, lassen wir eine grosse nittät Sauerstoff in die Rühren treten, um so alle abgesetzte die zu verbrennen und alles Kupfer wieder zu oxydires, surch Kupfercarbür frei wird.
- 3) Um das Wasser aufzufangen, wenden wir ein Chlorimmrohr an und ausserdem eine Böhre mit Bimsstein voll wefelsäure.
- 4) Um die Kohlensäure zu absorbiren, bedienen wir uns Apparates mit Kalilauge und dann einer Röhre, die auf einen Seite mit befeuchtetem, auf der andern mit trocke-Kali gefüllt ist; das trockene Kali hält das Wasser fest, mit sich das Gas geschwängert haben könnte.

Wohl zu verstehen, dass, nachdem man den Sauerstoff obgelassen hat, man trockene und reine Luft in den Appatreten lässt, um ihm die Atmosphäre von Sauerstoff zu neb, die sein Gewicht vermehren würde.

Macht man nach dieser Art, die vollständig genau ist, die ligne desselben Stoffes, so findet man immer dieselben Zahmit so unmerklieben Differenzen, dass man niemals nur fornt eine ähnliebe Genauigkeit erreicht hat.

Uebrigens werden einige Beispiele zeigen, wie schwer die Jen alten Analysen begangenen Febler sind.

Man fand im Naphtalin 94 Kohlenstoff; wir haben 95,5

320 Dumas u. Stass, Atomgewicht der Kohle.

Das Benzin, welches 92,3 Kohlenstoff geliefert hatte, but 93,5 gegeben.

Der Campher, der 79,3 enthielt, gab uns 80,2.

Die Benzoësäure, werin man 69,2 gefunden hat, hal mi 69,98 geliefert.

Und so weiter bei allen wohl gereinigten und sonst gembestimmten Körpern, welche wir analysirt haben.

Machte man die Analyse einer beliebigen organischen Vebindung, so würde man zwischen der Rechnung und der Antlyse einen vollkommenen Widerspruch finden, wenn man die von Berzelius angegebene Zusammensetzung der Kohlensimfür gut hinnehmen wollte. Dieser Widerspruch hört auf, sobald man die oben angeführten Resultate für die Zusammensetzung der Kohlensäure anwendet.

Uebrigens erreicht auch durch die Methode der Analysi die wir eben skizzirt haben, die Bestimmung des Wasserstoff eine so ausserordentliche Genaufgkeit, dass man fast immer die Zahl desselben als absolut genau betrachten kann.

Mithin sind die beiden Aufgaben, welche wir uns gestell haben, vollständig gelöst. Wir sind über die Zusammensetzun der Kohlensäure sicher innerhalb solcher Grenzen, die wel über das hinausgehen, was unsere allerdelicatesten Unterstehungen fordern; wir sind im Besitz eines Verfahrens, das ungestattet, die organischen Analysen mit absoluter Genauigke vorzunehmen.

Nun ist noch übrig, das neue Feld, welches diese Unternuchungen unserem Studium eröffnet haben, zu durchlaufen.
Wir werden es mit all der Wärme thun, welche uns die Gewissheit, den Fortschritten der Wissenschaft nützlich zu seineioflösst, und nichts desto weniger mit all dem Rückhalt, welchet
die Wichtigkeit der Fragen uns auflegt, an welche Hand auzulegen, wir berufen sind, und welche ohne Widerspruch die
bedeutendsten sind, zu denen die Naturkunde gelangen kant
denn sie berühren die Kenntniss der wahren Natur der für einfach gehaltenen Körper.

XLIX.

Ueber die atomistische Chemie,

Von

BIOT.

(Comptes rendus 1840, T. XI.)

Da ich mir vorgenommen babe, die Gesetze der Erscheiangen molecülärer Thätigkeit, welche eine grosse Anzahl von stoffen auf das polarisirte Licht ausüben, und die Anwendunren, welche man von diesen Gesetzen auf das Studium der bemischen Erscheinungen gemacht hat oder machen kann, in nem und demselben Werke zu umfassen, so habe ich natürbb das innige Verhältniss dieser beiden Reihen von Thatsamen aufsuchen und mich bestreben müssen, sie in das rechte Micht zu setzen. Ich musste die Chemie zu diesem Ende aus en beiden Gesichtspuncten einer experimentalen und einer raenellen Wissenschaft in's Auge fassen. Unter ersterem Namen ent sie uns eine ungeheure Sammlung von Erscheinungen, elche, durch Thätigkeit in kleinsten Abständen auf geheimniss-Mie Weise bewerkstelligt, zwischen den aussersten unsichtba-Theilchen der Körper vor sich gehen und deren Untersuhung auf der Wage eine Bedingung ihres Kintretens stets at Sicherheit feststellt, aber eine Bedingung, die sich blos an Gesammt - und Endresultat anknüpft, nicht an ihren physihen und ursprünglichen Grund.

Die Schwierigkeit, die Chemie in eine mechanische Wistenschaft umzugestalten, liegt darin, dass diese Wirkungen, die an bei wägbaren Massen auch maasslich bestimmen kano, auf Moleculärthätigkeit, aus der sie entspringen, zurückgeführt erden müssen; und diese Schwierigkeit ist unvergleichlich rösser als diejenige, welche man für die Astronomie der Platen zu überwinden hatte, wo die kleine Anzahl der Körper, de merklich auf einander einwirkten, ihre beinahe kugelrunde estalt, ihre im Verhältniss zu den Abständen so kleine Austehnung (so dass sie fast wie blosse Puncte wirken), das unteheure Uebergewicht der Masse des einen von ihnen in jedem esonderen System, ja sogar die Einfachheit des Gesetzes ihrer Thätigkeit, eben so viele Ursachen waren, dass diesen Gesetz beinahe unverändert blieb und so zu sagen in der sichtbaren,

stets zu beobachtenden Bahn, die jeder Planet oder Satellit wieden Hauptkörper seines Systems beschreibt, vor Augen gelegt ist.

Statt dessen ist bei den chemischen Erscheinungen die Anzahl der Theilchen, die zugleich auf einander wirken, ungeheuer, und man kennt weder die Gestalt der einzelnen, noch ihre relative Masse, weder das Verhältniss ihrer Ausdehnung zu ihren Abständen, noch die Gesetze und die Natur der Kräfte, denen sie folgen, noch auch endlich die Arten der Bewegung, welche dadurch entsteben, — deun Alles diess ist im Unendlichkleinen unserem Auge verborgen.

Das aber ist es eben, was denjenigen Theil der Chemis welchen man richtiger die rationelle als die theoretische Chemie nennen kann, so wichtig macht. Sie besteht darin, dan man zuerst alle Ergebnisse der Gewichtsanalyse verknüpft, it dem man sie durch gewisse, für jeden Stoff constante Zahle auedrückt, welche ich, um keine Hypothese anzuziehen, ibn Aequivalentzahlen (équivalents numériques) nennen werds dass man ferner das Zusammentreten dieser Zahlen bei jeden complexen Verbindung durch eine Buchstabenbezeichnung aus drückt, welche die Gewichtsverhältnisse der einfachen Grand stoffe angiebt; dass man endlich die Bedeutung dieser Zahle bestimmt und sie in der Bezeichnung dergestalt gruppirt, wie es am geeignetsten ist, die Art und Weise der muthmaassliche Vereinigung der Grundstoffe in jeder Verbindung und zugleich die Uebereinstimmung dieser Vereinigungsweise bei verschiede nen Verbindungen darzustellen.

Obgleich aun die Erfüllung dieser beiden letzten Beitegungen äusserst unbestimmte Aufgaben stellt, deren Lösung alt
anders als auf dem Wege der Erfahrung gegeben werdet
kann, so hat sie doch nichts desto weniger für das Systemete
siren der einzelnen Ergebnisse und das Anreihen derselben et
Hauptthatsachen noch einen andern, ohne Zweifel weit verborgener und ferner liegenden, aber vielleicht noch bedeutender
Nutzen, der darin besteht, dass in den Gesammtrespitaten eine
fache physische und mathematische Beziehungen dargethat
werden, deren sich die Geometer eines Tages noch als Wegeweiser werden bedienen müssen, um durch Induction auf die
Molecülärkräfte, aus denen sie hervorgehen, kommen zu könner

Diese Betrachtungen bewogen mich, eine grosse Sorgfakt aufzuwenden, um zuerst die experimentalen Bedingungen footaustellen, unter denen wir die chemischen Erscheinungen vor sich geben sehen, dann die molecülären Verhältnisse, welche vermittelst der Gewichtsanalyse zwischen den Verbindungen und ihren Grundbestandtheilen in den einfachsten Fallen aufgestellt werden können, in allgemeinster Form und unabhängig von jeder Hypothese auszudrücken, und endlich diese Ergebnisse mit den chemischen Aequivalenten oder Atomgewichten, wie man aie anwendet oder wie man sie lehrt, zu vergleichen und Bu sehen, ob diese Annahmen die moleculäre Bedeutung im physischen Sinne baben, welche man ihnen gemeinhin beilegt. Diese Vorarbeit zu meinem Werke "sur les propriétés optiques" wünsche ich der wohlwollenden Anfmerksamkeit der Chemiker vorzulegen, als einen Versuch, an den erhabenen Zweck ihrer Wissenschaft ein neues Untersuchungsverfahren anzuknüpfen , das , wie mir scheint , sich ganz besonders daran anlehnt.

Die allgemeinste und zugleich die genaueste Ansicht, welche wir über das Wesen der materiellen Körper nach der Gesammtheit aller Erfahrungen, durch welche sie für uns bemerkbar werden, haben könnten, ist die, dass wir sie uns aus Theilchen zusammengesezt denken, welche wegen ihrer Kleinheit für unsere Sinne einzeln nicht wahrnehmbar sind, dennoch aber Ausdehnung und Gestalt haben, mithin kleine getrennte Körper bilden, welche wie die grösseren Körper mit der aligemeinen Anziehungskraft begabt sind (die im geraden Verbältnisse zu den Massen und im umgekehrten zu den Quadraten der Entfernungen steht) und vielleicht auch nach anderen Kräften, die schneller abnehmen, auf einander wirken, aber stets von wirklicher Berührung abgehalten werden, sei es, dass diess durch eine eigene abstossende Kraft, sei es, dass es durch Dazwischentreten gewisser materieller, aber merklich imponderabler Medien geschehe, welche durch einen Widerstand oder durch Abstossen die Vereinigung hindern. Das besondere Wesen und die eigenthümlichen Eigenschaften dieser nicht wahrnehmbaren Theilchen machen die chemische Natur eines jeden Körpers aus, welche demselben so lange anhaftet, als er selbst nicht dauerhaft umgewandelt oder in andere Körper von verschiedenen Eigenschaften zersetzt wird. Solche Veränderungen

können nämlich in vielen Fällen vorgenommen, oder richtige herbeigeführt werden, aber wahrlich nicht durch mechanisch Operationen, die viel zu plomp sein würden, um so kleine Molecüle zu berühren, sondern durch dynamische Wirkungen, wie eie aus unähnlichen Theilchen entspringen, oder durch Veräsderung der Quantität und des Zustandes jener unwägbaren Materien, besonders der Elektricität und der Wärme, die an ihr materiellen Elemente gebunden oder ihnen interponirt sind. Um jedoch in einer gemeinschaftlichen Definition die ganze mögliche Verschiedenheit ihrer einfachen oder zusammengesetzten Beschaffenheit zu umfassen, so werde ich sie in Zukunft die Gruppen materieller Bestandtheile der Körper (les groupes matériels constituants des corps) benennen, ohne übrigens in voraus zu entscheiden, ob die unwägbaren Principien, welch ihre beständigen Begleiter bilden, ihnen blos interponirt sind oder wirklich einen Theil davon ausmachen, und ich will ihm Charakteristik schliessen, indem ich sie als die äusserste Theilungsgrenze bezeichne, der jeder Körper ohne Aenderung seiper chemischen Natur unterworfen werden kann. Die materiellen Körper müssen darnach, wenn man sie in Massen vot merklicher Ausdehnung betrachtet, zwei vollkommen unterschitdene Reihen von phänomenalen Eigenschaften zelgen, und ihm es in der That. Die eine Reibe ist wesentlich für ihren Stoll und bezeichnet denselben als einen ganz bestimmten, währen die andere Reihe nur aus zufälligen Attributen besteht. Die ersteren gehören den Gruppen der molecülären Bestandtheile at. Sie bestehen und erhalten sich in allen Zuständen physischet Trennung, denen man ihre Masse unterwerfen kann, ohne iht innerstes Wesen umzuwandeln, unverändert. Die anderen Eigenschaften im Gegentheil, welche man zufällig nennen könnte, gehör ren nur der Gesammtheit der Gruppen an, durch welche die sinn lich merkbare Masse des betrachteten Körpers gebildet wird. Sie charakterisiren sein wirkliches Volumen, sein Totalgewicht, seine Dimensionen, seine Gestalt, seinen mehr oder minder regelmassiget Aggregationszustand. Man kann sie nach Belieben durch mechanische Vorgänge umwandeln, ohne dass die moleculären Eigenschaften irgend einen Wechsel erleiden. Diese allein bildet den Gegenstand der chemischen Studien. Ein Körper voc merklicher Ausdehnung ist chemisch gleichartig, wenn seint

ppen molecülärer Bestandtbeile unter einander gleich sind. ist chemisch ungleichartig, wenn jene einander nicht gleich 💼, und wenn diese Ungleichheit der Gruppen zwischen zweien misch gleichartigen Körpern stattfindet, so sind dieselben misch verschieden. Das können sie wiederum sein durch Verschiedenheit der Natur zwischen den materiellen Elemen, welche ihre Gruppen von Bestandtheilen bilden, oder oh eine verschiedene Anordnung der secundaren Gruppen, denen sich diese zusammensetzen, oder durch Ungleichheit, es der Quantität, sei es des Zustandes der imponderablen meipien, welche ihnen etwa innerlich verbunden sind, oder Mich durch die Vereinigung dieser verschiedenen Umstände. Da die kleinen Ausdehnungen der moleculären Gruppen sie unsere Augen unbemerkbar machen, selbst wenn diese mit 🛸 stärksten Mikroskopen bewaffnet aind , so kann man ibre machiedenheit nicht anders bezeichnen , oder auch nur entken, als durch die Verschiedenheit der Wirkungen, welche eh die ihnen innewohnenden dynamischen Kräfte hervorgewerden. Diese Wirkungen sind von zweierlei Art: phyh oder chemisch. Die ersteren, welche nur gewissen Stofeigenthümlich sind, bestehen in den Abweichungen, welihre molecularen Gruppen den Polarisationsebenen der Lichtin Polge einer besonderen Kraft, welche sie Per Natur nach ausüben, und deren Grösse, so wie die Richder Abweichung von dem wirklichen unter ihnen bestehenden egregationszustand unabhängig sind. Diese Kraft, welche ich 🐡 rotatorische genannt habe, wirkt in der angegebenen vise ohne Zersetzung der activen Gruppen. Die chemischen ikkungen dagegen bestehen in Reactionen, welche zwischen mo-Mären Gruppen von verschiedener Natur oder verschiedenem esen vor eich geben und in Folge deren man neugebildete sopen vorfindet, sei es durch blosses Zusammentreten der teren Gruppen zu einem neuen System, in welches sie einsen, ohne vorher selbst zersetzt zu sein, sei es durch eine canung ihrer matertellen Elemente und eine neue Bildung schieden zusammengesetzter Körper. Mein Zweck ist es, zeigen, wie diese Modificationen der ursprünglichen Grupdurch die Beobachtung der rotatorischen Kraft dargethan bewiesen werden kann, wenn diese ihnen vorhergeht oder

Art und Weise, nach der sie vor sich gehen, untersuchen und die bisher bekannten Hauptgesetze gesondert anführen.

Diesem Plane gemäss wiederhole und bestimme ich zuerst die äusseren sinnlich wahrnehmbaren Bedingungen, unter
welchen wir die chemischen Erscheinungen vor sich gehen seben, um diejenigen, welche zu ihrem Vorsichgehen unerlässlich sind, wie der Mangel des Zusammenhanges, die Unsthängigkeit und Freiheit der Bewegung der moleculären Gruppen
von denjenigen zu scheiden, welche blos bestimmend oder befördernd sind, wie die eigenthümliche und gegenseitige Anziehung der Gruppen, sammt den Einwirkungen, welche man en
sie mittelst der ihnen verbundenen oder interponirten imponderablen Principien ausüben kann.

Bei diesem Gegenstande enthülle ich bis in's Einzelne die Möglichkeit, dass die chemische Anziehung, obgleich wahrnehmbar, nur in nicht wahrnehmbaren Abständen, doch von de allgemeinen Schwerkraft abhänge, welche in dem Ausdruck ihres Resultirenden durch die Nähe der moleculären Gruppen in Verhältniss zu ihrer eigenen Ausdehnung modificiet werde, ste so wie das Vorrücken der Nachtgleichen und der Neigung de Erdaxe, welche unzweifelhaft durch diese einzige Kraft be wirkt werden, an Intensität schon wie die Cuben und nicht wie die Quadrate der Abstände, welche die einwirkenden Körper trennen, abnehmen.

Nachdem ich so die allgemeinen Bedingungen der ohemschen Reactionen mit all der Unbestimmtheit der Quantität
festgesetzt hatte, welche ihre Eigenthümlichkeit zulässt, ze
wählte ich die Ideal einfachste Art der Verbindung, welcht
der Act der Combination hervorrufen kann. Ich betrachte met
zwei Bestandtheile, die beide chemisch gleichartig sind, der
heisst, deren jeder seine eigenen unter sich identischen molegälären Gruppen hat. Dann nehme ich an, dass man daraueine Verbindung in beliebigen Verhältnissen bilde, in welcht
aber jede Art von Gruppen integral eintrete, wenn gleich if
Uebrigen ihre materiellen Elemente sich für die Folge in jede
Gruppe des gebildeten Productes trennen können, um so dari
anderen beliebigen Anordnungen zu folgen. Als letzte Bedisgung endlich füge ich binzu, dass auch das gebildete Produti

Art zusammengesetzter, unter sich identischer Gruppen enthalte. Sogleich werde ich untersuchen, in welchen Fällen man voraussetzen darf, dass diese Emfachheit der Umstände sich verwirklicht. Hier aber beschränke ich mich darauf, sie als Grundlage des Raisonnements aufzustellen.

Bei diesen Bedingungen kann jede zusammengesetzte Gruppe nur ein gewisses System nach Multiplen der ganzen Zahlen von den ursprünglichen Gruppen enthalten. Diese Art der Zusammensetzung giebt auch den allgemeinsten Ausdruck ihren absoluten eigenthümlichen Gewichts, als eine Function der entsprechenden Gewichte der ursprünglichen Gruppen, welche mit ganzen positiven unbestimmten Coëfficienten multiplicirt sind.

Die Unbestimmtheit derselben wird aber durch eine an wägbaren Massen ausgeführte Gewichtsanalyse vermindert. In Wahrheit, da man annimmt, dass die Verbindung uur Gruppen von einer einzigen Art und also auch von einer einzigen numerischen
Formel enthält, so sind die Gewichtsverhältnisse der Bestandtheile
in jeder einzelnen zusammengesetzten Gruppe dieselben wie in
dem ganzen Product. Diese Proportionen entlehnte ich also der
abemischen Analyse und führte sie in den Ausdruck des besenderen Gewichts der zusammengesetzten Gruppen ein. Dieser
Ausdruck findet sich dann als das Product zweier Factoren. Der
eine numerische und bekannte ist genau die Atom- oder Proportionalzahl der Chemiker. Der andere bleibt gänzlich unbestimmt, ohne dass die ehemische Analyse irgend eine Kunde
über seinen Werth geben könnte.

Als dieses Resultat für die binären Verbindungen festgestellt war, dehnte ich es auf die höheren Verbindungen aus, aber immer unter demselben Vorbehalt, dass das gewonnene Product our eine einzige Ordnung zusammengesetzter Gruppen enthalte. Von da gehe ich zu dem Fall über, we es mahrere Ordnungen von Gruppen enthalten würde, und zeige, dass dort die Unbestimmtheit noch weit grösser sein würde, denn dasn könnte die mit wägbares Massen angestellte Gewichtsanalyse nicht mehr auf die Gruppen selbst, für sich betrachtet, übertragen werden; sie würde blos eine Mittelsbedingung für Vertheilung der Gewichtsproportionen unter einander abgeben, ohne dass

man irgend eine Kunde über die Art und Weise hätte, wie diese Vertheilung anzustellen sei.

Obgleich diese mathematischen Betrachtungen, seien warch nur Hypothese, an sieh hinreichend wären, um zu weisen, dass die repräsentativen Zahlen der Chemiker nicht dem Gewicht der wirklichen Molecülärgruppen proportionsind und kein irgend annäherndes Verhältniss zu ihnen haben der ich doch diese Folgerung dadurch, dass ich sie wirkliche Verbindungen stütze, noch deutlicher machen wolle Zu diesem Ende musste man aber solche wählen, von der mit Gewissheit vorausgesetzt werden konnte, dass sie nur klecülärgruppen einer einzigen Ordnung und nicht verschiede Ordnungen enthalten.

Da dieser Charakter der Gleichartigkeit oder Verschiede artigkeit nicht durch eine blosse Gewichtsanalyse der Productie stets an wägbaren Massen ausgeführt wird, angegebt werden kann, so muss man suchen, sie aus anderen Zeicht zu schliessen. Man findet deren auch einige, wenn nicht zu gemacht sichere, so doch äusserat wahrscheinliche, in der Rechelnungen der Festigkeit oder Veränderlichkeit, welche der Verbindungen darbieten, wenn man sie äusserlichen chemischt oder physikalischen Einwickungen aussetzt, wie auch in dem mehr oder minder ausgeprägten Verschiedenheit der Productien welche sie bilden, und der besonderen Umstände, welche der Producte bedingen.

Wenn man z. B. ein Volumen Sauerstoffgas und 2 Vi Wasserstoffgas mengt, die man unter gleichen Bedingungen it Barometerdruckes und der Temperatur genommen hat, und die durch dieses Gemenge den elektrischen Funken schlagen lät oder es mit einem festen glühenden Körper in Berührung sett oder auch es bles mit Lebhaftigkeit in sich selbst zusammt presst, indem man plötzlich den Raum, den es einnimmt, vomindert (was freie Wärme aus dem Gemenge treten lässt), entzündet es sich plötzlich durch seine ganze Masse mit Eplosion unter Entwickelung einer grossen Menge von Wän und Licht, wonach man nicht mehr die freien Gase, sonde flüssiges Wasser vorfindet, das durch ihre Vereinigung gedet ist und dessen Gewicht ihrem Gesammtgewichte gleich Wenn das Gemenge der belden Gase in Verhältnissen gemt

rden ist, weiche ein wenig von den oben angegebenen abchen, so bildet sich das Wasser doch noch, aber stets in festen Verhältnissen. Welcher von den beiden Stoffen in erschuss da ist, der bleibt mit seinem ganzen Ueberschusse freies Gas zurück. Wenn aber der Lieberschuss gewisse mzen überstelgt, so geschieht die Verbindung nur theilweise ischen den vorliegenden Quantitäten der beiden Gase, so dass beiden etwas im freien Zustande zurückbleibt. Nichts desto biger sind die wirklich verbundenen Quantitäten noch unter inder in demselben Verhältnisse wie früherhin, und das Proist gleichfalls noch flüssiges Wasser, von einem Gewichte ich der Samme der ibrigen. Wenn man nun dieses Wasser kzt, bis es sich in elastischen Dampf verwandelt, oder wenn 🍙 es durch Abkühlung gefrieren macht, so zeigt es keine r von gänzlicher oder theilweiser Zersetzung; aber man 🖮 es im erstern der genannten Zustände wirklich zersetzen, n man es über Metalle treibt, die den Sauerstoff schnell aufnehund auf der Temperatur der Rothglühhitze erhalten werz. B. über Eisen. Dann ist das Gewicht des absorbirten verstoffes und das des frei gewordenen Wasserstoffes genau dem Verhältnisse, welches das oben ausgedrückte Volumen arten lässt, dergestalt, dass die Menge Dampf, welche nicht etzt wurde, auch keiner Veränderung im Gewichtsverhältihrer Bestandtheile irgend ausgesetzt worden ist,

Lässt man gleichwohl, und diese schöne Entdeckung verken wir dem Hrn. Thénard, das Wasser und den Sauerzu gleicher Zeit aus Verbindungen treten, in denen sie
dlich sind, dergestalt, dass sie im Augenblicke, wo sie beide
werden, sich zusammenfinden, so kann man dadurch die
bindung dieses Wassers mit einer neuen Quantität Sauerbedingen, welche durch wiederholte Operationen so genau
das doppelte Gewicht des früher darin enthaltenen Saueres gebracht wird, dass diese Grenze niemals überschritten
den ist. So erhält man eine neue ungefärbte und, wie das
ser, merklich geruchlose Flüssigkeit, die sich aber durch
physikalischen und chemischen Eigenschaften wesentlich
demselben unterscheidet. Z. B. ist sie weit dicker als das
ser, weniger flüchtig und gefriert noch nicht bei einer Temtur von 80° unter Noll. Aber sie giebt leicht ihren Ue-

bergehuss von Sauerstoff an solche Körper ab, welche auch nur eine schwache Verwandtschaft zu diesem Elemente haben ja sie lässt selbst den Ueberschuss ganz fahren bei Berührung gewisser Metalle, welche auf natürliches Wasser gar keint merkliche Wirkung haben, und wenn derselbe frei geworder ist, findet man als Rückstand Wasser in seiner ursprünglicher Zusammensetzung.

Die Leichtigkeit, womit sich das letztere in den fester Verhältnissen der angegebenen Volumina beider Gase von vort herein bildet, die Hartnäckigkeit, mit welcher es sich unter den Rinflusse sehr mächtiger physikalischer und chemischer Kinwirkungen in diesen Verhältnissen zu behaupten weiss, endlich seine Beschaffenheit und Festigkeit, wenn man, um darauf zurückzukommen, es genöthigt hat, sich mit einer stärkern Quantität Sauerstoff zu verbinden, — sind das nicht eben so viele Charaktere, welche mit der grössten Wahrscheinlichkeit anzeigen, dass hier eine ursprüngliche, streng bestimmte, merkwürdig feste Constitution der Molecülärgruppen sich findet, welche eint weit leichtere Bildung bat als jede andere und so vorzüglich allein existiren muss, wenn sie sich frei bilden kann?

Alle einfachen, d. h. bis jetzt unzerlegbaren Stoffe bilder so mit einander Verbindungen in verschiedenen Verhältnissen welche durch numerische Intervallen, durch ihre gesondertet Eigenschaften, durch ihre eigenthümliche Festigkeit, durch die Besonderheit von Umständen, die eine jede derselben bedingen, und dadurch, dass sie bei einer unvollständigen Zersetzung stets auf eine dieser festen Grenzen zuräckkommen, genau von einander geschieden sind. Das ist es, was die Chemiker Verbindongen verschiedener Ordnung nennen. Es ist doch wohl wahrscheinlich, dass dann jedes dieser Producte aus einer eiszigen Art von identischen Molecülärgruppen zusammengesetzt ist, und das ist jedenfalls die einfachste Constitution, die man ihnen zuschreiben kann; aber man findet auch andere, besonders organische Verbindungen, deren meleculäre Constitution keine so vollständige Einheit darzubieten scheint, während sie doch in ihrer Gesammtheit eine genau feststehende Zusammessetzung dem Gewichte nach zeigen. So trennen sich vielt flüchtige Oele, wenn sie verdampft und dann theilweise in det Aüseigen Zustand übergeführt werden, zu verschiedenen Epochet

threr Destillation in Producte, deren Wirkung auf das polariairte Licht sie als zusammengesetzt aus verschiedenen molecülären Gruppen bezeichnet, obgleich ihre Gewichtszusammensezzung ganz dieselbe ist. Wiederholt man die Destillation dieser
unbeständigen Verbindungen, so findet man welche unter ihnen,
die immer fortfahren, sieh molecülär zu verändern, für andere
aber bat diese Modification eine Grenze, welche sie nicht übersehreiten, wie man es an dem Fortdauern ihrer optischen Eigenschaften bemerkt.

Man könnte nun vermutben, dass diese so weit gekommen and, nur eine einzige Art von Moleculärgruppen, die unter einunder identisch sind, zu enthalten, statt dass sie bisher verchiedene Gruppen umfassten, die zwar denselben Gewichtsverhältnissen unterworfen seien, aber von mehr oder weniger susammengesetzten Multiplen einer gleichen Zahlenformel gebildet würden, wie en die Chemiker anzunehmen oft gedrungen worden sind; oder dass sie vielleicht in Betreff der Zahlenformel identisch seien bei einer verschiedenen innern Anordnung der materiellen Elemente. Nichts desto weniger aber beruht in colchen Fällen eine Annahme der Gleichartigkeit der Gruppen der constant gewordenen Verbindung nicht mehr auf so barakteristischen Anzeigen, als bei den Verbindungen verschiedener Ordnung, welche in schroffen Abständen durch untorschiedene constante, scharf bestimmte Zahlenproportionen von cinander getrennt sind und nicht minder durch die Verschiedenheit der Umstände, welche eine isolirte Bildung jeder dieser Ordnungen bedingt.

Auf diese komme ich zurück, und als Beispiel nehme ich mach der Reihe die bekannten Verbindungen des Stickstoffes, Behwefels und der Kohle mit Sauerstoff. Indem ich jede derwelben als zusammengesetzt aus einer einzigen Ordnung von Molecülärgruppen annehme, führe ich die Resultate der chemischen Analyse in dem besondern Ausdrucke ihres absoluten Gewichtes ein; darnach setze ich die so erhaltenen Werthe dieser Gewichte in Vergleich mit den denselben Producten zugeschriebenen Aequivalenten oder Atomgewichten und zeige durch die Zahlen, was ich im Allgemeinen durch die algebraischen Formeln gezeigt habe, nämlich dass es zwischen den Aequivalenten, wie man sie berechnet, und dem Gewichte der

wirklichen Molecülärgruppen keine nothwendige Proportionalität, nicht einmal eine mit Recht anzunehmende Beziehung giebt Als Bestätigung dieser Behauptung erinnere ich daran, dan nach dem oben Bewiesenen selbst die Nichtidentität der Gruppen in jedem Product, wenn man sie als Hypothese zugebet wollte, diese Beziehungen nur noch welter entfernen würde.

Diess giebt mir Gelegenbeit, die von den Chemikern zur Ausdrucke der Gewichtszusammensetzung ihrer Producte gemeinhin aufgestellte Buchstabenbezeichnung einzuführen. Ich mache thren Nutzen und ihre verschiedenen Anwendungen bemerklich, letztere sowohl in Bezug auf die Classification jeder aus gleichen Stoffen gebildeten Productenreihe verschiedene Ordnung, als auch in Bezug auf Darlegung ihrer Analogist mit allen anderen. Eine vernünstige Anwendung dieser Bezeichnung zu dem angedeuteten erhabenen Zwecke, den erhabensten in der That, dessen Erreichung die Chemie sich vorsetzen kann, bietet eines der in den exacten Wissenschaften so haufigen Beispiele, welchen Einfluss wohlgewählte Bezeichnungen über den Geist ausüben, um Ideen zu liefern und abstracte oder phänomenale Beziehungen zu enthüllen, deren Dasein in ihren Gedanken, wenn auch absichtslos, einbegriffen ist. werden durch geschriebene Zeichen die falschen Begriffe ebes so fest gegründet, eben so hartnäckig dem Erkenntnissvermögen eingepflanzt als die wahren, und dadurch wird die Einführung derselben äusserst gefährlich. Um deswillen zeige ich, gestützt auf das Vorhergehende, wie viele den Fortschritten der rationellen Chemie verderbliche Einbildungen und Täuschungen aus dem einen Worte "Atomgewicht" hervorgehen können (welches dem Worte "Aeguivalent", das Wollaston zuerst mit so viel Recht gebrauchte, untergeschoben warden ist), sobald nämlich diese eingebildeten Gewichte keine fassliche physikalische Verbindung mit den wahren Gewichten der wirklichen molecülären Gruppen haben.

Indem ich nun diese Gruppen für die einfachen oder bisher unzerlegbaren Stoffe als Körperchen bezeichne, welche integral in alle Verbindungen, die wir bilden können, eingehen,
wollte ich nicht sagen, dass sie nicht noch materiell theilkat
seien. Denn im Gegentheile könnten sie noch sehr zusammengesetzter Natur sein, obgleich wir nicht im Stande sind, sie sol-

Einwirkungen zu unterwerfen, welche im Stande wären, in ihre Bestandtheile so zu zerlegen, dass wir diese einerbalten könnten; diese Trennung könnte aber wohl in einen Verbindungen, in welche wir sie einführen, vor sieh genohne fortzudauern, wenn diese zersetzt werden.

Da wir uns aber beschränken, diese Gruppen in ihrer nachen Individualität zu betrachten, d. h. als die äusserste roze der Theilang, welche jeder Körper erleiden kann, ohne e chemische Natur zu ändern, so sind wir niemals sicher, ao einfach zu erbalten, selbst wenn wir die Stoffe in gasmigen Zustand versetzen; denn die Moleculargruppen, durch iche sie in diesem Zustande physikalisch gehildet werden, nten noch ganz wohl sehr hohe Multiplen ihrer letzten mischen Gruppen sein, deren Verwickelung mit der Temstur sich ändern könnte. Ohne irgend ein vorgreiflichen heil über die mögliche Ausdehnung dieser verschiedenen pirungen, haben wir doch wenigstens im gasförmigen Zude den ausseraten Grad der physikalischen Verdunnung, ichen wir hervorrufen können, und wir müssen daraus schlies-. dass die mechanischen Gesetze der Verbindungen sich mit paserer Einfachheit in diesem als in jedem andern Zustande tellen werden. Auch erhielt in der That diese Induction bedeutende Bestätigung durch folgenden Umstand, der von y-Lussac entdeckt und bewiesen worden ist, nämlich, 🐞 die luftförmigen Producte , die aus der Verbindung mehrerer e hervorgehen, wenn man sie mit ihren Bestandtheilen ungleichem Druck und gleicher Temperatur beobachtet, stets er einem gegebenen Volumen die Summen von ganzzahligen kipeln oder höchst einfachen Submultipeln dieser Bestandte enthalten, und da alle bisher studirten Gase sich durch che Veränderung des Druckes und der Temperatur gleichmig ausdehuen, so giebt die so ausgedrückte Gewichtszumensetzung eines Volumens in derselben einfachen Form die atigkeit der Verbindung im gasförmigen Zustande als Funder Dichtigkeiten der gasigen Bestandtheile. Selbst wenn die Verbindung nicht in diesem Zustande zeigt, wenn man so analysist, wie sie vorliegt, so findet man immer, dass darch sehr einfache Volumenverbältnisse der Substanzen, who sie zusammensetzen, gebildet wird, und diese Kinfachman sie alier Wahrscheinlichkeit nach betrachten muss, als at sie von den mechanischen Bedingungen abhängig, unter dene die Verbindungen im gasförmigen Zustande vor sich gehat Diess Ergebniss ist an sich selbst so wichtig und in seine Folgen so fruchtbar, dass ich, bevor ich es in die Zahlenaus drücke der complexen Molecülärgruppen einführte, es für nützlich erachtete, seine numerische Bestätigung für verschieden gasförmige Verbindungen, an denen man sie vollständig das thun kann, auf das Genaueste vorzunehmen, um durch die Zahlen selbst zu entscheiden, ob man bei dem gegenwärtigen Standunserer Kenntnisse diess als ein ganz entschiedenes, oder mals ein annäherndes Naturgesetz betrachten dürfe, was von theoretischen Gesichtspuncte der Wissenschaft aus einen wichtigen Unterschied macht.

Diese Bestätigung ist sehr leicht, wenn man die Dichtigkeitszahlen der gasförmigen Bestandtheile und ihres gasförmigen Productes, so wie das Volumenverhältniss kennt, nach welchem sie sich zur Bildung des letztern verbinden. Nehmen wit z. B. die Bildung des Wassers. Nach den Erfahrungen von Humboldt und Gay-Lussac ist das Volumenverhältniss de bel 2 Vol. Wasserstoff und 1 Vol. Sauerstoff. Die Dichtigke ten dieser beiden Gase sind bekannt. Nehmen wir die w Berzelius und Dulong; andererseits schliesst man auf di Dichtigkeit des Wasserdampfes direct aus Versuchen, welcht von Gay-Lussac mit grosser Sorgfalt ausgeführt sind. Verbindet man diese Angaben durch Rechnung, so findet man, dat 1 Vol. Sauerstoff mit 2 Vol. Wasserstoff sehr nahe 2 Vol. Wasserdampf geben, was wirklich ein sehr einfaches Verhältnis ist. Halt man sich aber mit Strenge an die Zahlen, so will den diese beiden Vol. Damp? in der That aus 1,0056 Sauersto and 2,0113 Wasserstoff bervorgehen. Der Unterschied dicat Angabe und des einfachen Resultates wäre zweifelsohne tot immer bei gewöhnlichen Versuchen zu vernachlässigen, und 🤇 ist auch ausserdem aller jener kleinen Fehler verdächtig, webche den auf Rechnung angewandten Experimentalergebnisse anhaften. Ist man gewiss, dass er bis in die Tausendtheil richtig sei? und bis zu welcher Decimalstelle kann man date einstehen?

Hier sind andere Beispiele. Die Chemiker geben gewöhnlich an, dass der Sauerstoff sein Volumen nicht ändere, wenn nich der Schwefel mit ihm verbindet, um schweflige Säure zu bilden, und die Koble, um Koblensäure zu liefern. Nehmen wir zunächst den ersten Fall. Thenard hat die Dichtigkelt les schwefligsauren Gases durch drei Versuche entschieden, die, wie er sagt, nur in den Tausendtbellen von einander abwichen. Andererseits hat Berzelius mit grosser Sorgfalt die Gewichtsanalyse dieses Gases gemacht, und endlich scheint die Dichtigkeit des Sauerstoffes hinreichend bekannt, da der Werth, den Dulong und Berzelius ihm zugestanden, kaum von demjenigen abweicht, welchen Arago und ich lange vorher erhalten haben. Diese Angaben verbinde man; sie werden besagen, dass 1 Vol. schweflige Saure nicht genau 1 Vol. Sauerstoff enthält, sendern 1,01 Vol., was für das Gesetz der einfachen Verhältnisse schon ein grosser Unterschied ist. In Wahrbeit, es müssen sich ohne Zweifel bei der Gewichtsanalyse dar Verbindung oder beim Messen ihrer Dichtigkeit kleine Fehler eingeschlichen haben. Vielleicht ist auch die schweftige Säure, wenn man sie wägt, dem Puncte ihres Flüssigwerdens zu nahe. els dass das allgemeine Gesetz der Ausdehnung permanenter Case seine Anwendung in ganzer Stärke finden könnte, eder wielleicht würde schon der Schwefeldampf, der nach den Vermuchen von Dumas so sehr dicht ist, in seiner Verbindung ink dem Sagerstoffe einige Spuren solchen Zusammentretens zeigen, wie sie sich gemeinhla im Zustande der Flüssigkeit darbieten. Alle diese Dinge sind möglich, wie es auch möglich ware, dass wiederholte und noch genauere Versuche diesen Unterschied von 1/100 Vol. könnten verschwinden machen. Aber es wäre nicht minder wahrscheinlich, dass sich der Sauerstoff In seiner Verbindung mit dem Schwefel um eine solche Quantität zusammenzöge. Wirklich sagt selbst Gay-Lussac, er habe gefunden, dass 100 Volumentheile dieses Gases ihm stets ctwas weniger als 100 Th. schweflige Saure gegeben haben.

Die Resultate der Verbrennung der Kohle, welche neuerdings von Dumas und Stass veröffentlicht worden sind, fübren zu einer äbnlichen Folgerung *). Wenn man ihre Zahlen

^{*)} S. die vorhergehende Abh. Nach den Versuchen dieser bei-

anwendet und zugleich die Dichtigkeitszahlen des Sauerstoff und der Kohlensäure von Dulong und Berzellus, so finde man, dass ein Vol. des letztern Gases nicht, wie man gewöhnlich annimmt, genau 1 Vol. Sauerstoff enthalten würde sondern 1,00556, so dass sich noch eine kleine Contraction de Gases bei Verbrennung der Kohle finden würde. Arago und mir gefundenen Dichtigkeitszahlen würden dies Zahl auf 1,00143 reduciren, d. h. sie würden den Unterschief von der Einheit in demselben Sinne obwalten lassen und viermal geringer machen. Auch für die Zusammensetzung de Wasserdampfes würden sie die Abweichung vom einfachen Gesetz der Volumina auf weniger als die Hälfte reduciren, ihr aber einen entgegengesetzten Sinn geben. Aber ungeachtet der Sorgfalt, welche Arago und ich bei unseren Bestimmungen anzuwenden versucht haben, möchte ich eie nicht für genaust halten als die, welche von Dulong und Berzelius so viele Jahre später unter Verbindung aller Hülfsmittel, welche ihne die von ihnen seibst vervollkommneten und angewandten Wissenschaften der Chemie und Physik darbieten konnten, angestellt wurden.

Man wird hoffentlich nicht glauben, und Gay-Lussac weniger als irgend Jemand, dass die vorhergehenden Betrachtungen darnach streben, die Wichtigkeit seiner Entdeckung der einfachen Volumenverhältnisse, in denen sich die Gase verbinden, zu vermiedern; im Gegentheile fordere ich jetzt dazu auf dass man Versuche mache, die, wenn es möglich ist, genat genug sind, um diese Einfachheit zum Range eines entschiedenen Naturgesetzes zu erheben, oder seine Grenze der Genanigkeit festzustellen, wenn es nur annähernd gültig ist. Hier findet man einen Fall, der dem ganz ähnlich ist, welcher sich des Geometern in der ersten Zeit nach der Entdeckung der Attraction darbot. Es war von der aussersten Wichtigkeit, zu wisaen, ob das einfache Gesetz des Quadrates der Abstände streng richtig sei oder nicht, und man konnte diess nur dadurch entscheiden, dass man durch seine Anwendung die verwickeltstes planetarischen Erscheinungen erklärte. Eine unvollkommene

den Gelehrten ist das Gewichtsverhältniss der Kohle zum Sauerstof in der Kohlensäure 75/200 oder 3/8.

Mickliche Hälfte der Bewegung der lunarischen Erdferne gebe, und man war in Zweifel, ob man nicht einige Veränderungen an demselben werde machen müssen, um es speciell auf den Mond anzuwenden. Aber eine weiter getriebene Annäherungstechnung bewies, dass es die Bewegung der Erdferne ganz angebe, und eine gleiche seither auf alle Einzelheiten der planetaren Bewegungen angewandte Strenge der Deduction hat es in den ersten Bang der Naturgesetze erhoben.

Gay - Luseac wird micht missbilligen, dass ich auch die grengen Beweise fordere, welche der Einfachheit der Verhältmisse, die er zuerst aufgefunden hat, einen ähnlichen Charakter verleihen können. Und wenn die Grösse des Beispiels, das oh berufen habe, mich berechtigt, hier meine ganzen Gedanten auszudrücken, so würde ich es wagen, es im Allgemeinen uszusprechen, dass bei den Anstrengungen, welche man jetzt macht, um der Gewichtsanalyse den aussersten Grad der Genauigkeit zu geben, den sie erreichen kann, man nicht stets and nicht zu hartnäckig darnach zu streben brauche, dass man reine Zahleuresultate auf einfache Bedingungen bringe, da sie och bisweilen, besonders in den zusammengesetztesten Verundungen, nur einen hohen Grad der Annäherung haben könen; denn man würde vielleicht so die Anzeigen wirklicher Phänomene, denen nachzufolgen zur Aufklärung der Mechaik der Verbindungen sehr wichtig wäre, unbeachtet lassen,

Nach Beendigung der vorhergebenden Erörterung nehme ich die Gewichtsausdrücke der wirklichen Molecülärgruppen, welche die zusammengesetzten Producte bilden, wieder auf, betrachte ihre Bestandtheile im gasförmigen Zustande und drücke da die Gewichtsproportionen dieser Grundstoffe durch Volumen-verhältnisse aus. Man sicht dann aus den Formeln selbst, dass die Gewichte der einfachen und zusammengesetzten Gruppen im Allgemeinen nicht proportional den Dichtigkeiten der Stoffe, die sie im gasförmigen Zustande bilden würden, angenommen verden können. Diese Gleichheit könnte nur unter gewissen, sehr besonderen numerischen Bedingungen stattfinden, und die Erfahrung sagt in vielen Fällen, wie, glaube ich, Dumas zuerst bemerkte, das Gegentheil. Die Einführung dieser Raumverhältnisse ändert übrigens gar nichts am absoluten Gewicht

der zusammengenetzten Gruppen, denn sie drückt da nur dit selben Gewichtsverhältnisse unter einer undern Gestalt zus, en die Werthe dieser Gewichte bleiben deshalb nicht weniger un vermeidlich unbestimmt. Aber diese neue Form, welche übenchstabenausdrücke der Verbindungen in der ehemischen Bezeichnung ändert, zeigt ihre eigenthümliche Zusammensetzung unter einem weit fasslichten physikalischen Gesichtspuncte unter einem weit fasslichten physikalisch

Wenn ich mich bei dieser Auseinandersetzung, die ich frei von jeder Hypothese zu machen auchte, nicht verirrt babe so muss man als gewies festhalten, dass die heutiges Tage als chemische Acquivalente der verschiedenen Stoffe angewandten Zahlen oder ihre Atomgewichte, wie man sie nomb keine Beziehung, ich sage nicht der Proportionalität, sonder überhaupt keine irgend bekannte oder bestimmte Beziehung zu dem Gewicht der wirklichen molecülären Gruppen zeigen, welche chemisch die Korper bilden. Ich beeile mich, binzuzufügen, dass dieser Schluss durch zahlreiche Versuche, di ich anstellte, um ibn zu beweisen, und deren Hauptresultatt zu erwähnen ich später Gelegenheit haben werde, vollkommet bestätigt worden ist. Wenn man aber sieht, dass diese Zahlen einen so ausgebreiteten Nutzen und eine so emleuchtende Wirksamkeit für den Ausdruck der Gesetze einer successivet Ableitung der Verbindungen verschiedener Ordnung in jedes Producteareibe, wie auch zur Bekräftigung der Analogien dieser verschiedenen Reihen unter einander, haben, so sieht mat sich gedrungen, sich zu fragen, ob es nicht möglich wärt, sie an irgend eigen andern physikalischen Begriff zu knupfet. der fähig wäre, zu erklären, oder wenigstens anzudeuten, in welcher Eigenschaft sie in den Mechanismus der Verbindusgen eingreifen, damit man von dort aus die passendsten Bedingungen der Wahl stellen konnte, um ihnen einen wirkhelt phänomenalen Charakter zu geben. Diese Specification ist well achwieriger festzustellen, als es war, diejenige abzuweisen, welche man ihnen sebon zugestand. Auch werde ich, ohm mir zu schmeicheln, als könnte ich sie aufstellen, nur versuchen, in einer nächsten Vorlesung wenigstens den Weg zu öffnen, der dahin eines Tages führen könnte, indem er sich auf
ihre Anwendungen richtet. Zu dem Ende will ich an die verschiedenartigen Betrachtungen physikalischer und chemischer
Natur ernnern, mit deren Hülfe man die den Aequivalentes
wirklich zugeschtiehenen Werthe bestimmt, oder die man als
Hauptgrundsatz zur Anwendung bet der Wahl derselben vorgeschlagen hat. Ich werde die gemeinschaftlichen Charaktere
aufsuchen, welche diese Bestimmungen ihnen geben, und indem
ich durch diesen umgekehrten Beweis ausmache, dass sie keine
molecüläre Anwendung haben können, will ich zu zeigen versuchen, welches bei dem gegenwärtigen Standpuncte der Wissenschaft die Art sei, wie man ihnen am wahrscheinlichsten
einen Theil am Mechanismus der Verbindungen zusehreiben
könnte.

L.

Wege und uber die Vervielfältigung vertieft gravirler kupferplatten durch Galvanismus.

Von

Dr. L. ELSNER.

(Nebst einer Kupferbeilage.)

Seit dem Jahre 1800, wo Ritter und Sylvester zuerst die Ansicht aufstellten, dass die Fällung eines Metalles aus
seiner respectiven Lösung, durch ein anderes Metall, der Wirkung der Elektricität zuzuschreiben sei, welche Ausicht 1806
durch Bucholz bestätigt wurde, seit dieser Zeit ist so viel
in diesem Theile der Naturwissenschaft Wichtiges gefördert
worden, dass es in der That bald nöthig sein dürfte, die geschichtliche Entwickelung dieser Fortschritte in einem klaren
Zusammenhange kritisch zusammenzustellen. Noch ist diese Zeit
nicht da, allein auch ein geringer Beitrag hierzu dürfte wohl
schon an der Zeit sein, und gerade dieser Aufsatz soll einen
kleinen Beitrag zu solch einer, später einmal, im ausgeführten
und grösseren Maassstab, nöthigen Darstellung liefern. Eine,

Zosammenstellung von hierauf Bezug habenden Thatsachen hat vor Kurzem Thomas Spencer in einer in Glasgow erschienenen Broschüre geliefert, die auch noch in der Hinsicht von Interesse ist, dass sie die praktische Anwendung des Galvanismus besonders hervorhebt; sie ist unter dem Titel: Instructions for the multiplication of works of art in metal by voltais electricity, by Th. Spencer. 1840. erschienen, und ich werde Gelegenheit haben, wieder auf diese Schrift zurückzukommen, chen so wie auf die Schrift des Herrn Dr. Jacobi: die Galvanismus ist, wie ich als hinlänglich bekannt voraussetzen darf.

Ich gestehe, dass ich mit ganz besonderem Interesse de Untersuchungen von Becquerel von jeher gelesen habe, und sie sind in der That von vielem Werth, nicht allein in wissenschaftlicher Hinsicht, sondern sie scheinen auch von grosser praktischer Bedeutung werden zu können, wie nach den letzten Notizen Bècquerel's zu hoffen ist. Ich kann hier nur die Arbeiten des genannten Chemikers andeuten; sie eind: Becquere i über Entstehung unlöslicher krystalksirter Fossitien durch elektrische Ströme. Jahrbuch für Chemie und Physik von Schweigger, Bd. 28. N. R., and Becquerel über Anwendung der galvanischen Elektricität zu Zwecken der Industrie und besonders zur Gewinnung des Silbers und anderet Metalle aus den Erzen, welche letztere Arbeit ich nur kenne, aus Dingler's polytechn. Journal, B. LXXII. Augustheft 1840, worin aber das eigentliche Verfahren meht angegeben ist. Is demselben citirten Bande des Jahrbuchs für Chemie und Physik von Schweigger, in welchem sich die Notizen Becquerel's befinden, nämlich im 28. Bande N. R., ist auch eit recht interessanter Aufsatz: über Darstellung der Metalle in festen Zustande durch Einwirkung des galvanischen Stromes von Wach enthalten, dessen Resultate Spencer meht bekannt gewesen zu sein scheinen, denn er hat der Versuche Wach's nicht erwähnt. Da diese Versuche sehr leicht anzustellen sind, so sind sie auch ganz besonders dazu geeignet, die mögliche Darstellung der Metalle im festen Zustande auch auf nassem Wege zu zeigen, und es ist in der That von grossen.

Werth, zwei Methoden zu kennen, mittelst deren man sich krystallisirte Metalle verschaffen kann, elnmal durch die Methode der Schmelzung, und alsdann noch durch die eben erwähnte, vermöge galvanischer Einwirkung. Ich habe die Vertuche Wach's wiederholt und in der Hauptsache dieselben Besultate erhalten; allein ich batte nicht blos die Absicht, die Versuche zu wiederholen, sondern noch meine eigenen Beobschtungen hierbei anzuknüpfen, was ich auch nachstebend ihn will.

Wach bedient sich zur Reduction der Metalle im festen Zustande auf nassem Wege eines an beiden Enden offenen Plascylinders, der an einem seiner Enden mittelst Blase verschlossen worden ist; in diesen Cylinder wird ein Zinkslab resteckt und der so vorbereitete Apparat in die Metallösung singetaucht, aus welcher man das Metall im festen krystallinischen Zustande zu erhalten wünscht. Die Metalilösung giesst man in ein Zuckerglas, legt über den Rand desselben ein Bretchen, welches mit einem runden Loch versehen ist, und steckt durch dieses den leeren, mit Blase verschlossenen Cyinder, in welchem sich der Zinkstab befindet. Ganz desselen Apparates habe ich mich bei meinen Versuchen bedient and dabei ganz dasselbe beobachtet, was Magnus auch schon refunden hat, dass nämlich stets die Flüssigkeit in der Rühre emporsteigt, in welcher der Zinkstab steckt, nämlich die dunmere zur dichteren; denn in dem Maasse, als die Metalliësung, welche in dem äusseren Glascylinder enthalten ist, durch Fällung des Metalls concentrirt wird, in demselben Mansse wird die Flüssigkeit durch Aufgelöstwerden des Zinks in der Glasröhre, welche den Zinkstab enthält, concentrirter; eben so babe ich ganz deutlich die Gasentwickelung am Boden der Blase bemerkt, als ich bei oft und in ziemlich grossem Maassstabe wiederholten Versuchen. Kupfer im festen Zustande aus Kupfervitriollösung durch die eben beschriebene Methode darzustellen, meine Aufmerksamkeit besonders hierauf richtete. - Es ist bekannt, dass das sich entwickelnde Gas Sauerstoff ist, weicher durch die Blase an das Zink tritt, letzteres oxydirt und so dasselbe fähig macht, sich mit der Säure der reducirt werdenden Metalliösung zu verbinden. - Noch bemerke ich, wie schon Wach darauf hinweist, dass die feste Metallausscheidung nur ihren Grund habe in der Verminderung del Raschheit des elektrischen Stromes, denn ein mit dreifache Lage von Blase üherzogener Zink - oder Eisenstab gab feste cohärentes Kupfer, während ein nicht überzogener Stab auf pulveriges, nicht cohnrentes, gab. - Die Metalle, welcht Wach auf die eben genannte Weise ans ihren Auflösungen in regulinischen und lesten Zustande darstellte, waren Spieseglanz Wismuth, Zion, Platin, Silber, Kupfer; jedes dieser Metalle legte sich an die Blase an und wuchs, wie dieses besonders bei Silber und Zinn der Fail war, in langen Verästelungen von der Blase auf in die reducirt werdende Metalliösung herab. Ausser dieser eben erwähnten Metallen suchte ich noch auf dieselbe Weise Arsenik, Kadmiam, Gold, Eisen, Blei im festen Zustande datzustellen. Es schien mir bei diesen Versuchen von besonderen Interesse, auf die Form aufmerksam zu sein, in welcher sich die Metalie regulinisch ausschieden, da bekannt genug ist, dass verschiedene Methoden bei der Darstellung der Körner im krystallinischen Zustande, Einfluss haben auf die Form der sick ansscheidenden Körper. Ich wollte sehen, ab vielleicht auf diess Weise bei einigen Metallen ein dimorphes Auftreten wahrnehmbar sei; ich habe aber in der Hauptsache gefunden, dass die Form der auf nassem Wege im festen Zustande dargestelltet Metalle dieselbe ist, als wenn man die Metalle schmilzt und auf die bekannte Weise zu krystallisiren aucht, - Die Bemerkungen, welche ich für die einzelnen Metalle zu machen nöthig habe, werde ich nun anführen. Silber hat Wach auf die Weise reducirt, dass er, statt Zink in den innern mit Blace verschlossenen Glascylinder zu thun, Quecksilber hineingoss, und diesen in eine Silberlösung einsenkte, bestehend aus 1 Drachme salpetersaurem Silberoxyd, gelöst in 2 Unzen destillirtem Wasser; - er erhielt so sechsseltige Säulen mit dreiflächiger Zuspitzung und auch Granatoeder, oft 1" stark und 1/4 bis 3/4" lang. Als ich gerade so verführ, erhielt ich ebenfalls lange spiessige Krystalle; es schien demnach, als went das Silber auch in einem andern System krystallisiren könne, als im regulären. Als ich statt Quecksilber in die mit Blass verschlossene Röhre einen Zinkstab einsetzte, so erhielt ich kleine würfelförmige und moosförmige Ablagerungen von gediegenem Silber, gerade so, wie es in der Natur verzukemmen pflegt. Als ich die spiessigen Krystalle genauer untersuchte, fand ich bald, dass sie nicht reines Silber, sondern Silberamatgam waren, welches bekanntlich auch im natürlich vorkommenden Zustande in Granatoëdern krystallisirt. Die säulenförmigen Krystalle waren demnach nichts weiter als Granatoëder, die scheinbar als sechssettige Säulen erschienen, zugespitzt mit den Flächen eines Rhomboëders. Blei erhielt ich durch Reduction mittelst Zink nus einer Lösung des essigsauren Bleioxyds in einer zusammenhängenden Platte, die demlich zusammengesetzt erschien aus bleigrauen vierseitig tafelförmigen Krystalten.

Zinn erhielt ich in ausgezeichnet schönen und solllangen nadelförmigen Krystallen, als ich, gerade so wie Wach, 1 Theil Zinnsalz in 6 Theilen Wasser auflüste, welches ich mit etwas Salzsaure angesäuert hatte. Unter allen Metallen eignet sich vorzugsweise das Zinnsalz dazu, um die haumähnlieben gabelförmigen Vegetationen des krystallinisch sich ausscheidenden Metalles 20 zeigen, und macht besonders für Vorträge diesen Versuch sehr geeignet, um die Darstellung von pogenannten Metalbäumen zu zeigen. Die prismatischen Krystalle waren deutlich rechtwinkelige vierseitige Säulen, und man dürfte daher wohl berechtigt sein, das Zion als in dem vierghederigen System ksystallisirend aufzuführen, da, so viel mir bekannt ist, bisher nur das Zinn beim Ausschmelzen unregelmässig krystallinisch beobachtet werden ist. me scheint eine Bestätigung auch darin zu erhalten, dass die bekannte Verbindung, der Zinnstein, auch in dem viergliederigen System krystallisirt.

Cadmium erhielt ich als graue, moosartige, wenig zusammenhängende Absonderung an dem Boden der Blase.

Eisen erhielt ich auf die Weise als metallischen Ueberzug in Formen, die dem regulären System anzugehören schienen, als ich, nach der Augabe von Capitaine, einen Zinkstab in eine kochende neutrale Auflösung von Eisenchlorür steckte und einige Stunden lang damit kochte. Nach der oben angegebenen Methode konnte ich an der Blase keine Ausscheidung von metallischem Eisen wahrnehmen, obgleich ich einige Wochen lang Eisenlösung mit dem Zinkeylinder, der sich in dem mit Blase verschlossenen Cylinder befand, in Berührung liess.

Arsen suchte ich auf dieselbe Weise regolinisch darzustellen, indem ich arsenige Säure in Salzsäure löste und in der oben angegebenen Apparat der Einwirkung des elektrischer Stromes aussetzte. Allein nach mehreren Wochen hatte sich at der Blase kein reducirtes Metall gezeigt, aber die mneren Wandungen des Glascylinders, in dem sich der Zinkstab befand, waren mit einem metallischen Ueberzug von reducirten Arsen bedeckt, der sich durch seine Verstüchtigung und die bekannten Reactionen charakterisirte.

Da joh auf diese Weise keine Krystalle von Arsen erhalten konnte, so aublimirte ich in zwei über einander gestülpter Schmelztjegeln ein Gemisch von arseniger Saure mit Kohlenpulver und erhielt auf diese Weise regulinisches Arsenik is deutlich octaëdrischen Formen; nach älteren Angaben werder ebenfalls als Krystallform des regulinischen Arsens Octaéder und Tetraëder angegeben. Die Form des natürlich vorkommenden Arseniks ist aber bekanntlich in dem drei und dreigliederiger System begründet. Demnach wäre auch Arsenmetalt dimorph, von dessen Oxydationsstufe wir schon ein solches dimorphes Auftreten kennen. Vom Antimonmetall wird ebenfalls von Hauf angegeben, es krystallistre in Octaëdern; allein bei oft und if ziemlich bedeutender Menge durch Schmelzen dargestelltem krystallisirtem Antimon habe ich stets nur Krystalle des drei und dreigliederigen Systemes gefunden, wie es auch schon Mark gefunden bat. Ist die Angabe von Hauy begründet, so ware demnach auch Antimonmetall dimorph, dessen Oxyd es bekanntlich auch ist, und es dürften die prismatischen Krystalle der arsenigen Saure sowohl als des Antimonoxyds als Sauten, is das drei und dreigliederige System gehörend, zu betrachtes Bei der Bildung der Antimonkrystalle auf trocknem Wege (die in der That nicht so leicht gelingt, wie dies) etwa bei den ausgezeichnet schön zu erhaltenden Wismuthkrystallen der Fall ist, wenn man genau das Verfahren von Quesneville befolgt), habe ich bemerkt, dass sich bisweiles Krystallgruppen bilden, die aus einem einige Linien hober thurmähnlichen Aufbau einzelner Krystalle bestehen, die alle parallel zweien Rhomboederflächen an einander gewachsen sind Bei einer Ausschmelzung waren alle Krystalle nach dieser Gosetzmässigkeit gebildet, und das Ganze batte das Ansehen eines kleinen Waldes der niedlichsten Tannenbäumchen, ein Vergleich, der in der That richtig gewählt ist, hat man nur einmal diese Gruppirung gesehen. Arsenik sowohl wie Antimen zeigen dieselben kastenartigen Vertiefungen, wie dieses so deutlich bei dem gediegenen Wismuth der Fall ist, und sind auch in sofern interessant, als sie mit für die dynamische Ausicht der Bildung der Krystalle sprechen.

Bei der Reduction des Goldes auf nassem Wege nach der oben angegebenen Methode habe ich immer nur eine auf der aussern Seite der Blase des innern Cylinders abgelagerte Goldbaut erhalten, aber keine gesonderte Krystalle.

Kleine octaëdrische glänzende Krystalle von regulinischem Kupfer habe ich auf die Art erhalten, dass ich über eine sehr concentrirte Kupfervitriollösung vorsichtig durch einen kleinen, in eine feine Spitze ausgezogenen Trichter mit einigen Tropfen Salpetersäure angesäuertes Wasser goss und durch beide Flüssigkeiten hindurch ein blankes Kupferstreischen steckte, wo sich nach 10-14 Tagen in dem ruhlg hingestellten Cylinderglase an dem Ende des Streifens, welcher in die Kupferlösung tauchte, kleine octaëdrische Kupferkrystalle abgesetzt hatten, während das obere Ende des Kupferstreifens oxydirt erschien. Ein Versuch, den, irre ich nicht, schon Becquerel angestellt bat. Nach dem Verfahren, welches Wach anwandte, um festes cobarentes Kopfer zu erhalten, und welches mit dem oben angegebenen gleich ist, erhält man nur aus krystellinischen Anhäufungen bestehende Kolben und warzenförmige Auswüchse, die aber so fest und dehnbar sind, wie es nur das reine Kupfer irgend sein kann.

Von dieser Anwendung des elektrischen Stromes zur Reduction der Metalle auf nassem Wege haben besonders, wie jetzt allgemein bekannt ist, die Reduction des Goldes und des Kupfers eine praktische Bedeutung erlangt, nachdem de la Rive, Jacobi, Spencer vorzugsweise sich zuerst damit beschäftigt haben, von diesem Gesichtspuncte aus die Reduction der Metalle auf nassem Wege aus der blossen Reihe der Versuche berauszuheben, in den weiteren Kreis der technisch-chemischen Praxis. — De la Rive hat seine Ansichten zuerst hierüber bekannt gemacht in der Bibliothèque universelle de Genève, No. 50. Mars 1840, übersetzt in Erdmann's und Marchand's Jour-

nal für praktische Chemie, 1840. XX. S. 157, unter de Titel: Ueber ein elektro-chemisches Verfahren, Sither un Messing zu veryolden. Die Resultate meiner hierüber au gestellten Verauche habe ich dem Vereine zur Beförderung de Gewerbsielsses in Preussen zur Auswahme in seine Verhandlungen übergeben, in welchen sie veröffentlicht werden sollen wobei ich zugleich mit in Berücksichtigung gezogen habe die hierüber angestellten Versuche des Herrn Dr. R. Büttger wie sie derselbe bekannt gemacht hat in den Annalen der Chemie und Pharmacie, B. XXXV. H. 2. 1840. — In diese Aufsatze habe ich natürlich das Verfahren, auf nassem Wegzu vergolden, welches schon seit 1837*) bekannt ist, mit erwähnt, da eigentlich auch dieses auf einer elektro-chemische Niederschlagung des Goldes auf andere Metalle beruht.

Was nun die technische Benutzung der Niederschlagung des Kupfers auf galvanischem Wege anbelangt, so ist dieset Gegenstand durch die Schriften der Herren Jacobi und Speneer so bekannt, dass ich hierüber mir nicht weiter ein Wor zu mgen erlaube, indem durch die Mittheilungen dieser Schriftsteller ein Jeder leicht in Stand gesetzt ist, die hierauf Bezug habenden Versuche anzustellen. Ich habe im Laufe den Sommers 1840 theils selbst, theils unter meiner Leitung von Zeglingen des königl. Gewerbeinstituts fast alle auf diesen Gegenatand Bezog habende Verauche anstellen lassen und mich überzeugt, dass der praktische Werth der Galvanoplastik bis jels vorzugsweise darin besteht, durch dieses neue und gewin böchst interessante Verfahren Copien und Abdrücke von einer solchen Schärfe und Genauigkeit zu erhalten, wie dieses durch keine andere bisher bekannte Methode irgend wie der Fall int ##). Es ist auch über diesen Gegenstand von allen Seiter her schon so Vicles wiederhelt gesagt, dass ich es nicht fill

^{*)} London Journal of arts, Mai 1837, and frei übersetzt i den Verhandlungen des Vereines zur Beförderung des Gewerbleistes in Preussen, 1837, von Prof. Schubarth.

^{**)} Ob es noch gelingen wird, durch dieses Verfahren auch ganze Figuren allen Anforderungen entsprechend darzustellen, müssen noch später anzustellende Versuche entschelden, da die bis jetzt hierübe bekannt gewordenen Erfahrungen, so weit ich dieselben kenne, noch zu keinem ganz genügenden Hesultat geführt haben.

angemessen halte, hierüher weiter etwas zu sagen. Ich bin es mir selbst schuldig, an diesem Orte zu bemerken, dass zuerst die Fällung des Kupfers im cohärenten Zustande nach einer Angabe von Solly angestellt wurde, nämlich dadurch, dass die verdünnte Schwefelsaure in eine Blase geschüttet wurde and in diese der Zinkstab hineingehangen, der, mit einem Kupferdraht verhunden, un dem einen Ende die Platte trug, auf welche sich das metallische Kupfer niederschlagen sollte, indem nämlich die Blase in einer concentrirten Kupfervitriollösung bing. Dieses Versahren erschien mir sehr bald als unpraktisch, und obne die Mittheilungen von Jacobi oder Spencer damale zo kennen, wandte ich das Verfahren so an, dass ich statt der Blase einen an dem einen Ende mit Blase verschlossenen Glascylinder nahm, in welchen ich das metallische Zink mit der verdünnten Schweselsäure hineinbrachte, und diesen Glascylinder in die Kupfervitriollösung einsenkte; aber gerade dieses Verfahrens haben sich in der Hauptsache, wie ich erst später las, die Herren Jacobi und Spencer bei ihren Versuchen bedient, - Ich habe im ferneren Verlaufe dieser Versuche bei Anwendung einer galvanischen Batterie in Erfahrung gebracht, dass auf diese Weise reducirtes Kupfer zwar in einer kürzeren Zeit zu der erforderlichen Stärke gefällt wird, dass aber sein Cohasionszustand nicht mehr so innig ist, als wenn man die einfachen Apparate hierbei anwendet, bei deren Anwendung das zefällte metallische Kopfer eben so dehnbar ist, als ein auf gewöhnliche Weise erhaltenes reines metallisches Kupfer. Spencer giebt in seiner Schrift an, Gips-, Holz- oder Thonformen dadurch für den elektrischen Strom leitend zu machen, dass er ide mit einer Auflösung von salpetersaurem Silberoxyd überstreicht und sie dann Phosphordämpfen aussetzt, die er dadurch erhält, dass er ein kleines Stückehen Phosphor in ein Gefäss legt, in welchem sich Alkohol befindet, diesen erhitzt und in die hierdurch entstandenen Dampfe die mit Silberlösung überstrichenen Gips-, Holz- oder Thonformen halt, wodurch sich auf deren Oberstäche eine dünne silberweisse Schicht Phosphorsilber ablagert, durch welches diese Formen eben so leitend werden, als dieses bei Anwendung von Graphit, den man unter schmelzendes Steatin mischt, oder bei Abklatschungen von Klischirmetall der Fall ist. Ich habe auch diese Versuche von

Spencer wiederholt und völlig bestätigt gefunden. Alleis zu grösseren Abgüssen habe ich folgendes Verfahren besondert geeignet gefunden: Ich rühre den gebrannten und fein gepulverten Gips, um mittelst desselben einen Abguss zu erhalten, statt mit Wasser, wie es gewöhnlich geschieht, mit saueren und filtrirten Molken an und mache dann den Abguss. Der so erhaltent Abguss wird, nachdem er trocken geworden ist, mit salpetersaurer Silberlösung überstrichen und so der Kinwirkung der Sonnenlichtes ausgesetzt; hierdurch wird der Abguss durch sich reducirendes Silber mit einem braunen Ueberzug auf seiner Oberfläche überzogen. Auf so einen Gipsabguss lagert sich das metallische Kupfer in dem galvanischen Apparat eben so gut und fost ab, als wäre er mit Phosphorsilber überzogen.

Bei der Correctheit, Schärfe und Schönheit aller Copien, die durch das galvanische Verfahren erhalten werden, lag es sehr nahe, dasselbe auch dazu anzuwenden, um grevirte Kopferplatten, die zum Kupferstich bestimmt sind, auf diese Weise zu vervielfältigen. Der grosse Werth und die mögliche Anwendung der Galvanoplastik für diese wichtige Kunst ist auch schon von Herrn Jacobi in seiner Schrift: Die Galvanoplastik. Petersburg 1840, hervorgehoben worden auch ist von ihm schon, wenn auch oberflächlich, auf diejenigen Fälle aufmerksam gemacht worden, die wohl zu berückelchtigen eind, will man auf die gewöhnliche Weise gravirte Kupferplatten durch Gaivanismus vervielfältigen. -- Der Gegenstand ist so wichtig, dass ich einen ehemaligen Zögling des königl, Gewerbeinstituts, welcher zur Zeit in der Kupferstecherei der Anstalt beschäftigt ist, dahin vermochte, seine bierüber mit aller Sorgfalt angestellten Versuche und dabei gemachten Erfabrungen bierdurch zur öffentlichen Kenntniss zu bringen. Ich habe daher mit ihm zusammen nachstehenden Anhang ausgearbeitet.

Ueber die Vervielfältigung vertieft gravirter Kupferplatten auf galvanischem Wege. Von F. A. Knoblauch.

Der Apparat bestand aus einem hölzernen Kasten ohne Deckel, der mit Pech wasserdicht gemacht worden war, dann aus einem hölzernen Rahmen, 1½ Zoll kleiner als der Kasten, ½ Zoll hoch, auf einer Seitenfläche mit Messingdraht bespannt, so dass

dieses Brahtgitter eine förmliche Art Rost bildete, welcher in Auf diesen mit Henkeln wei Messingdrabtösen endigte, verschenen Rost wurde die vollkommen mit Terpentinöl und Spiritus gereinigte (gestochene) Kupferplatte so gelegt, dass die gestochene Seite nach Oben kam (um die Fläche der Platte vollkommen metallisch zu erhalten, war sie noch mit verdünnter Salpetersäure abgespült worden), dann unmittelbar in den Kasten eingesenkt, der mit einer concentrirten Auflösung von Kupfervitriol halb gefüllt war. -- Das dritte Stück des Gesammtapparates war wieder ein hölzerner Rahmen, eben so gross als der letztgenannte, 31/2 Zoll hoch; dieser war mit niner Rundsblase so bespannt, dass er einen förmlichen Kasten bildete, desseo Boden die Blase, dessen Wände aus Holz und num Schutz noch aus Blase bestanden. In diesem Kasten war Bindfaden so ausgespannt, dass eine 1/2" starke Zinkplatte von der Grösse der Kupferplatte hineingehängt werden konnte, in einem Abstande von 1/4 Zoll von der Blase. Die genannte Zinkplatte war mit Messingdrabtösen versehen, correspondirend mit denen des Rostes. Jetzt wurde dieser ebenfalls mit Henkeln verschene Apparat in den grössern Kasten eingelassen, dass er halb in die Auflösung des Kupfervitriols eintauchte, die correspondirenden Oesen der Zinkplatte und des Rostes mit starken kupfernen Leitungsdrähten verhunden und der Kasten, der die Zinkplatte entbielt, 3/4 mit verdünnter Schwefelsäure angefüllt.

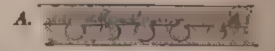
Sehr bald bedeckte sich jetzt die eingelegte gravirte Kupferplatte mit aus der Kupfervitriollösung durch den elektrischen
Strom metallisch gefalltem Kupfer. Die Auflösung des Kupfervitriols wurde stets concentrirt erhalten durch Hineinlegen
von reinen Krystallen; ebenfalls wurde die verdünnte Schwefelaäure alle Tage erneuert.

Nach fünf Tagen war die Platte vollkommen dick genug. Die Ränder der nun eigentlich dreifachen Platte, denn auch auf der Rückseite hatte sich ein dünnes Kupferblech abgesetzt (welches bei anderen Versuchen durch Ueberziehen der Rückseite mit einem Wachsüberzug verhindert wurde), wurden abgefeilt. Die Rückseite löste sich sehr leicht, leider nicht so die andere Seite. Mit der grössten Sorgfalt war es endlich gelungen, durch Biegen und Prellen sie so weit von einander zu lösen, dass sie nur noch an einer Stelle zusammenhingen,

welche eine dankle Waldpartie der Platte enthielt. Jetzt en innerte sich der Kinstler, der die Platte gestuchen hatte, das the jone Waldpartie as daukel gentet have und er desind mit dem Politstahl sie babe überarbeiten müssen, war nun nicht mehr an ein Trennen der Platten zu denkent die Stelle wurde herausgeschnitten und die so verstümmelte 🖜 habene Platte gerade so behandelt, wie dieses mit der gestochepen Platte geschehen war. Die Platte nun, welche auf auf diese erhabene Platte niederschlug, trennte sich sehr leiel von derselban; sie enthielt natürlich jetzt die Zeichnung vertielt und konnte nun zum Abdruck wie jede auf die gewöhnlich Weise gravirte Kupferplatte, angewandt werden, indem, wa die Treue der Originalplatte, verglichen mit der auf dieser Wege vertieft erhaltenen Kupferplatte anbelangt, pichts l'ebeneinstimmenderes gedacht werden kann, als die Abdrücke de Originalplatte, verglichen mit den Abdrücken der auf galvadsche Weise erhaltenen Platte.

Der Grund, warum sich die Platte von der überpoliste gravirten Platte nicht lösen wollte, war folgender.

Die Linien, welche die Waldpartie ausmachten, warde dem Künstler zu breit, daher zu dunkel geworden; sie wurde daher mit dem Politstahl zugedrückt und erhielten nun nebenstehende Figur A.



Diese überwölbten Gänge füllen sich nun vollkommen mit Kupfer an. Hieraus folgt, dass sich nun die beiden Platten nicht mehr trennen können. Geätzte Linien, die nicht mit dem Polirstahl überfahren sind, haben im Querschnitt nebenstehende Form B.

B. VVIMILIOU

Findet ein solches sehr leicht mögliches Anhängen der beiden Platten bei geätzten Platten statt, so ist dieses leider bei gestochenen eben so leicht möglich, denn am Ende einer Linio ebenstehende Figur C

C. E.

Länge ndurchschnitt zeigt, wodurch natürlich sogleich ein aneinanderhängen der Platten entsteht.

Noch ein Uebelstand, der vielleicht weniger in Betracht commt, wohl aber der Erwähnung verdient, ist, dass die besan Platten, was gerade bei grösseren Platten eher möglich ist als bei kleineren, hie und da schiefrige Stellen haben, d. b. de sind rissig und enthalten kleine Poron, die sich nach dem innern der Platte verlängern und nicht immer als gerade, sondern auch sehr oft als schräg laufende Canäle in die Platte ineingehen. Auch diese höchst feinen Canäle füllen sich mit Kupfer und können auf diese Weise der Grund werden, dass die Platten sich nicht von einander trennen lassen, wodurch es ar leicht geschehen kann, dass man sich die kostbarsten Platten hierdurch vernichtet.

Würdigt man die eben angeführten Uebelstände in ihrer tanzen Bedeutung, bedenkt man, dass es in der That nicht so sicht ist, einen oder den andern der eben genannten Uebeltände zu beseitigen, so dürfte das Verfahren, auf galvanischem Wege vertiefte, zum Kupferstich geeignete Platten darzustelen, für die Praxis nicht so leicht ausführbar sein, wie dieses für den ersten Blick scheinen möchte. Mit grösserer Sicherbeit ware demnach das galvanische Verfahren anwendbar zur Vervielfältigung bios geätzter Platten bei sogenannten radirten Zeichnungen %); ist aber nur im Geringsten der Polirstahl gebraucht, was bei ausgeführten Platten nicht vermieden werden kann, so sind solche ganzlich untauglich zur Vervielfältigung auf dem so eben beschriebenen Wege.

^{*)} Wohin auch das von v. Koboth angegebene Verfahren, auf versilberte Kupferplatten mit Oelfarbe zu zeichnen und diese erhaltenen Platten durch das galvanische Verfahren zu vervielfältigen, gehört; nach dieser Methode sind sehr correcte Abdrücke erhalten worden. Statt der versilberten Kupferplatten wird man jetzt eben so gut mit Phosphorsilber überzogene Gipsplatten anwenden können.

Als Beweis, dass, wenn eine zur Vervielfältigung au galvanischem Wege anzuwendende Originalplatte obige dre ungünstigen Eigenschaften nicht hat, diesetbe alsdann zur Vervielfältigung auf galvanischem Wege benutzt werden kant, um mittelst derselben wie mit einer gestochenen Platte zu dreit ken, ist dieser Abhandlung die kleine Landschaft im Abdructe beigegeben worden, welche sich in Nichts von der Originalplatte unterscheidet, nur dass sie sich nicht vollständig gelöt hat, wie oben schon erwähnt.

LI.

Ueber die Zerstörung des Guss- und Schmiedeeisens im Wasser.

Von

ROB. MALLET.

(Athendum. 1840, p. 968.)

Diese Mittheilung ist eine von denen, welche dem Institute (Institution of civil engeneers) mitgetheilt wurden, weil de Versammlung diesen Gegenstand für passend zur Bewerburg um die Telford-Prämien hielt. Der Verfasser, der lange damit beschäftigt war, auf Verlangen der British Association Versuche über diesen Gegenstand zu machen, bezieht eich ist einleitenden Theil dieser Blätter auf den luhalt jenes Berichts den man als einen Abries unserer Kunde über diesen Gegenstand im Jahre 1839 betrachten mag und der die Originalustersuchungen enthält, die eine Grundlage der gegenwartigen Resultate bilden. Der Mittheilung belgefügt ist eine trefflich ausgearbeitete Reihe von Tabellen dieser Resultate.

Aus diesen gebt hervor, dass die metallische Zerstörung oder Zerfressung des Bisens in reinem Seewasser von 115° R. ihr Maximum und in reinem süssem Flusswasser ihr Minimum erreicht. Unter gewissen Umständen ist aber das Eisen noch einer besondern Zunahme der zerstörenden Thätigkeit unterworfen, z. B. gusseisernes Pfahlwerk an der Mündung solcher Flüsse, die der Ebbe und Fluth unterworfen sind. Die Ursache davon ist folgende: Da Salzwasser von grösserer Dichtigkent ich als süsses Wasser, so bildet es zu bestimmten Zeiten der Fluth

cine untere Strömung, während die obere, die Fläche des Wassers, auss ist; kommen nun diese beiden verschiedenartigen Schichten in Berührung mit dem Metall, so bildet sich eine voltaische Saule von zwei flüssigen Blementen und einem festen, mithin wird ein Theil des Metalles sich im positiven Zustande elektrischer Thätigkeit gegen den andern befinden, und die zerstörende Thätigkeit gegen den ersteren Theil ist also So z. B. wird das untere Ende eines eisernen Pfahls unter den erwähnten Umständen positiv gegen das obere sein, und die Zerstörung des untern Theils wird durch den negativen Zustand des oberen verstärkt werden, während der obere selbst in gleichem Maasse geschützt sein wird. Aus diesem theoretischen Gesichtspuncte kann man mit Fug den wichtigen praktischen Schluss ziehen, dass die unteren Theile aller Gusswaaren, die dieser erhöhten Thätigkeit ausgesetzt sind, einen grösseren Darchschnitt haben sollten.

Die vermehrte zerstörende Kraft des faulen Seewassers lässt sich wohl auf die Quantität Schwefelwasserstoffshure zu-rückführen, die durch das Verfaulen thierischer Substanzen im Schlamme frei wird und die wasserhaltigen Oxyde und Carbonate des Eisens in Schwefelverbindungen umwandelt, die sich wiederum, unter gewissen Bedingungen, reissend schnell weiter oxydiren, in schwefelsaure Salze verwandeln und weggewaschen werden. Daher die reissende Zerstörung des Eisens im Kloakenwasser grosser Städte, und der Bolzen an Maschinen, die zum Seewesen gehören und dem Grundwasser der Schiffe ausgesetzt sind. Dass die Zerstörungsthätigkeit in süssem Wasser am geringsten ist, darf man theilweise darauf zurückführen, dass diess eine schlechter leitende Flüssigkeit für die voltaische Säule ist, als Salzwasser.

Ferner zeigt sich, dass Schmiedeeisen den grössten Verlust durch heisses Seewasser erleidet, ein Umstand, der den Verfasser auf Untersuchungen in Betreff der zur See gebrauchten Siedekessel geleitet hat: nämlich, bei welchem Concentrationspuncte des Salzwassers, ob im verdünntesten Zustande, wenn das Kochsalz niederzufallen begonnen hat, oder auf einer höhern Stufe der Concentration, die zehrende Wirkung auf Schmiedeeisen am grössten sei? wobei er den wichtigen praktischen Nutzen hervorbebt, der aus dieser Kenntniss zu schöpfen ist.

Ausserdem ergiebt sich, dass die Entfernung der äussert Haut von einem Gusswerk die zehrende Kraft des Salzwatsers bedeutend vermehrt, so dass die angegebene Zerstörung unter diesen Umständen nicht viel weniger als die beim Schmitteleinen beträgt, ja in reinem Flusswasser sogar grösser ist.

Ferner ergiebt sich, dass gekühltes Gusseisen schnelle verzehrt wird, als dieselbe Sorte Gusselsen in feuchtem San gegossen, und dass die Grösse, der Durchschnitt und vielleicht die Gestait eines Gusswerks Elemente des Maasses seiner Alnahme im Wasser sind. Die Erklärung dieser Thatsachen audet man in dem Mangel der Homogenität der Substanz und der daraus folgenden Bildung zahlreicher voltaischer Ketten, darab deren Thätigkeit die Zerstörung befördert wird. Ausserden zeigt sich noch, dass die zerfressene Oberfläche aller dieser algekühlten Gegenstände röhresartig ist. Ferner sieht man, dast bei Gusswerken von gleichem Gewicht, die mit mesivat Durchschnitt eine verhältnissmässig grössere Dauerhaftigkeit besitzen, als die mit dünnen Ribben und Federn. Daraus ersicht man den grossen Vortheil, der sich erlangen läset, wenn alla, besonders die zum Gebrauch unter Wasser bestimmten Guswaaren, in Sand gegossen werden, um sich somit der grossmöglichen Gleichmässigkeit ihrer Textur zu versichern.

Die eben festgestellten Grundsätze geben der oft beebachteten Thatsache, dass die hinteren Ribben von gusseisernen glatten Pfahlwerk weit schneller leiden als die vordere Schler Pfähle, eine Erklärung, auch ist es wahrscheinlich, das Gusswerke in trocknem Sand und Lehm aus diesen Gründstauerhafter sein werden, als die in feuchtem Sand gegossenen Das Hauptresultat aller dieser Versuche giebt dem welsche Gusseisen zum Gebrauch im Wasser und dem Eisen, das fer im Korn ist, einen Vorzug. Im Allgemeinen ist auch, je mehr homogen, je dichter und fester im Korn, und je weniger gruphlichaltig das Eisen ist, der Betrag der Zerstörung jeder Gout eisensorte um so kleiner.

Zunächst kommt nun der Verfasser auf die wichtige Frag des Schutzes, welchen Anstrich und Firniss gewähren. Bleiweit wird augenblicklich in faulem Wasser zerstört, sei dieses süoder salzig. In beissem Wasser am dauerbaftesten ist Kaufsehuk in Steinöl gelöst, unter allen Umständen aber Asphaltfirniss oder gekochter Kohlentbeer, den man auf das heisse Bisen streicht. Den Zinkanstrich, der jetzt gerade als Handelsartikel so bekannt ist, hat der Verfasser analysist und seine Zusammensetzung so festgestellt:

 Schwefelblei
 9,05

 Zinkoxyd
 4,15

 Zinkmetall
 81,71

 Eisenoxyd
 0,14

 Kiesel
 1,81

 Kohte
 1,20

 Verlust
 1,94

 100,00

Von vorn herein mag es wohl leicht erscheinen. brauchbare Mischung zu tüchtigem dauerhaftem Anstrich unter Wasser zu bereiten. Das schwarze Manganoxyd hat keinen Vertheil, als dass es gut austrocknet; die Mangelhaftigkeit aller Oelaastriche beruht auf der geringen Festigkeit ihrer Basen. Die Säuren, die sich in der Muschung aller trocknenden Oele finden. verlassen leicht ihre schwach positiven organischen Basen. Salze mit den Oxyden des Metalles zu bilden, dem sie aufgetragen werden. Darum müssen wir zur Verbesserung unserer Anstriche uns zu den Substanzen der organischen Gruppen wenden, die eine grössere Festigkeit als die fetten oder trockmenden Oele besitzen und die, anstatt Sauren oder Hafoide zu sein, basisch oder neutral sind. Die schwere ölige Masse, aus der Destillation des Harzes gewonnen und Resinein genannt, and Rupion, welches man aus Rapssaat - Oel erhalt, sind vorzüglich geeignet zu Basen solcher Anstriche. Begleitende Tabellen enthalten noch die Resultate der Zerstörung des Gusseisens im Seewasser, wenn es einer (voltaischen) Berührung mit verschiedenen Legirungen von Kupfer und Zink, Kupfer und Zian, und diesen Metallen einzeln ausgesetzt war, berechnet nach Quadratzellen der Oberfläche. Es zeigt sieh, dass weder Messing noch Bronze irgend eine elektro-chemisch schützende Kraft sber das Risen im Wasser ausübt, sondern im Gegentheil seine Zerstörung befördert. Dieses ist jedoch blos ein besonderer Fall von dem folgenden allgemeinen Satze: Es seien nämlich drei Metalle vorhanden, A. B und C, von denen A elektro-positiv und

C elektro-negativ gegen B sind und die verschiedenen Legirungen 2A+C, A+C and A+2C eingehen; dann werde I mit A zugleich in eine auflösende Flüssigkeit getaucht, a wird B elektro-chemisch gesichert sein, A zerstört werden, und vice versa. Wenn eben so B mit C eingetaucht wird, so wird B gelöst oder zerfressen werden, C aber elektro-chemisch gesichert sein. Der Betrag des in jedem Falle erlittenen Verlustes ist nach Faraday's "general law of Volta - equivalents" bestimmt; die Tabellen geben an, dass der Verlust, den Gusseisen im Seewasser erleide, zu dem Verlust, den eine gleicht Oberfläche desselben Gusseisens in Berührung mit Kupfer erleidet, sich verhält wie 8,23 : 11,37, und dass, als Gusseiset in Contact mit einer Legirung von 7 Atomen Kupfer und t Atom Zink war, das Verhältniss 8,23 : 13,21 betrug, so dam also die Hinzufügung eines elektro-positiven Metalles zum Kopfer (in obigem Verhältniss) eine Legirung (in der That ein neues Metall) hervorbringt, welche grössere elektro-negative Kraft gegen das Eisen zeigt, als das Kupfer selbst. Der Verfasser bespricht verschiedene gleich wichtige Resultate und ist deshalb in den Stand gesetzt, durch chemische Bezeichnung eine Legirung "ohne Wirkung" oder eine solche zu liefern, die in Gegenwart des Eisens und eines Lösungsmittels, des ersteren Lösung weder beschleunigen, noch verzögern würde, von deren Bestandtheilen der eine unbedeutend positiv-, der andere wenig negativ-elektrisch gegen Eisen ist. Diese Resultate gestatten einige annähernde Schritte zur Lösung des wichtigen Problems, das der Verfasser in seiner frühern Mittheilung auf stellte, nämlich die Auffindung einer Art elektro-chemischen Schutzes, dergestalt, dass, während das Metall (Eisen) bewahrt ist, auch das Schutzmittel nichts leiden darf und einen anverägderlichen Schutz gewährt.

Eine andere Tabelle liefert speciell die Resultate der Witkung des Seewassers auf Gusseisen in Anwesenheit von Kupfer und Zinn oder ihrer Legirungen. Es stellt sich heraut dass, da Kupfer und Zinn beide elektro-negativ gegen Gusseisen sich verbalten, alle ihre Legirungen, wenn gleich in seh verschiedenen Graden, das Maass der Zerstörung des Gusseisens in Seewasser vermebren oder beschleunigen. Das Maximum der Zunahme wird durch Zinn allein hervorgebracht, ein Zeichen, dass dieses Metall (im Widerspiel zu dem, was man trüber glaubte) mehr elektro-negativ gegen Gusseisen ist, als Kupfer. Daher die wichtige praktische Regel, dass, wo unter Wasser eiserne Gegenstände in Berührung mit einer von beiden Legirungen, Messing oder Bronze, sein müssen, das gemeine Messing oder Kupfer mit Zink bei weitem vorzuziehen ist. Diese Experimente können gleichfalls dazu dienen, die Trüglichkeit vieler patentirter sogenannter Präservative gegen Oxydation darzuthun, die man mit so grosser Charlatanerie vor's Publicum bringt.

Gegen Ende geht der Verfasser zu den specifischen Gewichten des Gusseisens über, wovon Tabellen den vorhergenenden beigefügt sind. Die bier verzeichneten specifischen Gewichte sind von gleich grossen Würfeln Gusseisen genommen, welche durch die Hobelmaschine aus gleich grossen Barren geachnitten waren, die bei gleicher Temperatur auf gleiche Weise gegossen und in gleichen Zeiträumen abgekühlt wurden. Viele dieser Resultate weichen bedeutend von den durch Dr. Thompson und Mr. Fairbairn gelieferten ab, was der Verfasser dadurch erklärt, dass wahrscheinlich die des Dr. Thompson ron Stücken des roben Metalles genommen und die des Herrn Fairbairn (der in der Luft gleiche Massen abwog) mit Meissel und Feile aus der Masse geschnitten seien, bei welchem letzteren Process das Volumen einer Condensation unterwor-Die Versuche des Herrn Fairbairn und cen sein kann. Herrn Eaton Hodgkinson scheinen zu beweisen, dass die äusserste Stärke des Gusseisens in Verbältniss zu einer bestimmten Function des specifischen Gewichtes steht, welche 1) von der Menge des Gusses, 2) von der Tiefe oder Metalihöhe (head of metal), unter welcher der Guss vor sich ging, 3) von der Temperatur, bei der das Eisen in die Form gegossen wurde, und 4) von dem Verhältniss, in welchem der Guss abgekühlt wurde, abhängig ist. Auf einer audern Tabelle sind alle Eisensorten, mit denen Versuche gemacht wurden, in Classen nach dem Charakter ihres Bruches geordnet, zu welchem Ende der Verfasser die Ausdrücke: 1) silberig, 2) asbestig, 3) scheckig, 4) heligrau, 5) mittelgrau, 6) dunkelgrau angenommen hat, ale hinlängliche Grundlage, um das gleichförmige Syetem einer Nomenclatur der physikalischen Charaktere jedes

358 Rose, üb. die in d. Natur vorkommenden Aluminate

Gasseisens, als kenntlich an seinem Bruche, dass künftig die Exund es ist in der That wünschenswerth, dass künftig die Experimentatoren dieses oder irgend ein anderes gleichfürmiges System der Bezeichnung, statt der verworrenen, oft feuterhafte Charakteristik, annähmen, die weistens an die Erseheinunger des Bruches von Gusseisen geknüpft wird.

Eine zwölfte und letzte Tabelle enthält die Resultate eine Reihe von Experimenten über den wichtigen Vorwurf der Dial tigkeitszunahme, den das Gusseisen erleidet, wenn man se un ter bedeutender Metallhühe giesst, eine Condensation, die bishe noch nicht auf Zahlen zurückgeführt worden ist. Die Tabelle zeigt diese Zunahme an grossen Güssen für je 2 Fuss Tiek von 2 bis 14 Fuss tief Metall. Zuerst fludet eine reissenh Dichtigkeitszunahme statt, unter 4 Fuse aber ein fast gleichmässiges Wachsen der Condensation. Die Wichtigkeit diese Resultate fällt in die Augen, denn wenn die äusserste Starte der Gusswaaren gewissermaassen abhangig von ihrem spenfschen Gewichte ist, so können die Resultate der Experiment die man in Bezog auf Stärke mit Gusswaaren von verschiedt ner Grösse oder unter verschiedener Metallhähe gegossen, anstellt, nur dann vergleichbar gemacht werden, wenn man ih veränderliches specifisches Gewicht mit in Bechnung bringt.

LII.

Ueber die in der Natur vorkommenden Aluminate.

Von

H. ROSE.

(Aus den Ber. der Berl. Acad.)

Die in der Natur vorkommenden Aluminate, der Spinelt, der Pleonast und der Gahnit, werden, so wie der Corund, Sapphir und Rubin, welche bekanntlich aus reiner Thonerde bestehen ausserordentlich schwer zersetzt und nufgelöst. Es ist bekannt welche Schwierigkelten Klaproth bei der Analyse des Corrunds fand, als er ihn vermittelst des kohlensauren Kali's auf schliessen wollte; es gelang diess nur durch Anwendung von Kalibydrat und seibst in diesem Baile nur schwer vollkommen.

Auch von Fluorwasserstoffsäure werden diese Mineralien nicht angegriffen. Abich wandte in neuerer Zeit zur Zersetzung derselben die kohlensaure Baryterde an, mit welcher sie bei starker Weissglühbitze in einem Sefström'schen Ofen behandelt wurden. Hierdurch wurde es ihm möglich, die Zersetzung vollständig zu bewirken, und ihm verdanken wir die richtige Kenntniss von der Zusammensetzung der Aluminate.

Abich wandte später auf gleiche Weise die kohlensaure Baryterde auch zur Zerlegung von solchen kieselauren Verbindungen an, welche der Einwirkung der Säuren widerstehen und in welchen ein alkalischer Bestandtbeil vermothet werden kaan. Da diese Mineralien indessen leicht durch wässrige Fluorwasserstoffsäure zersetzt werden können, so wird man sich lieber dieser Methode, welche Berzelius schon vor längerer Zeit vorgeschlagen hat, bedienen, wenn auch bei Anwendung jener Saure die Kieselsaure des Minerals durch eine besondere Untersuchung vermittelst eines feuerbeständigen kohlensauren Alkali's bestimmt werden muss. Denn beide Analysen erfordern weniger Zeit und keine aussergewöhnlichen Apparate und Localitäten, wie die Anwendung der kohlensauren Baryterde in einem Sefström'schen Ofen, und geben wohl genanere Respitate, besonders wenn die zu untersuchende Verbindung viol-Kalkerde enthält, welche schwer von der Baryterde zu trennen ist.

Indessen auch bei der Analyse der Aluminate kann die kohlensaure Baryterde völlig enthehrt werden, denn diese Mineralien werden so auffallend schnell und so vollständig im gepulverten Zustande durch Schmelzen mit zweifach-schwefelsnurem Kali zerlegt, dass man sich desselben in Zukunft gewiss immer zur Zersetzung derselben bedienen wird.

Ich wandte das zweifach - schweselsaure Kali zuerst bei der Analyse des Chlorospinells von Slatousk an, eines Minerals, das von meinem Bruder beschrieben worden ist, welcher auch die Resultate meiner Analysen bereits mitgetheilt hat (Bericht der Verhandt. der Acad. der Wissenschaften zu Berlin, Mai 1840. S. 110). Das Mineral wurde in einem Stahlmörser zum seinsten Pulver gebracht und, ohne verher ist einem Achat. Feuerstein- oder Calcedonmörser gerieben worden zu sein, in einem geräumigen Platiotiegel mit einem Ueberschusse von zwei-

360 Rose, üb. die in d. Natur vorkommenden Aluminate

fach-schwefelsaurem Kali durch die Flamme einer Spirituslangs mit doppeltem Luftzuge vorsichtig geschmolzen; das Schmelzer wurde so lange fortgesetzt, his die Masse ruhig floss und du Pulver sich vollständig aufgelöst batte. Es war dazu nur Wistunde erforderlich. Der geschmolzene Kuchen löste sich vollständig in Wasser zu einer vollkommen klaren Flüssigkeit auf, in welcher die Bestandtheile des Minerals nach bekannten Methoden bestimmt wurden,

Alle Chemiker, welche sich mit der Untersuchung von den in der Natur vorkommenden Aluminaten beschäftigt haben geben Kieselerde als einen Bestandtheil, zuweilen sogar als einen nicht unbeträchtlichen derselben an. Da nach dem Schmelzen des Pulvers vom Chlorospinell mit zweifach – schwefelsantem Kall die geschmolzene Masse sich vollständig ohne Ruckstand in Wasser aufluste, so konnte im Minerale keine Kieselerde enthalten sein, denn diese hätte bei der Behandlung mit Wasser ungelöst zurückbleiben müssen. Ich konnte auch unter den Bestandtheilen des Minerals Kieselerde nicht auffluder obgleich dasselbe im Talkschiefer, also in einem Silicate, eingewachsen ist.

Diess brachte mich auf die Vermuthung, dass die Kieselerde nicht ursprünglich in den in der Natur vorkommenden Aluminaten enthalten set, sondern vielleicht nur durch Behandtung
des Mineralpulvers in einem Achat- oder Feuersteinmörser von det
Masse desselben abgerieben worden sein könnte. Eine Beibe
von Untersuchungen, die ich deshalb anstellte, bestätigten meine
Vermuthung vollkommen.

Ich untersuchte zwei Arten von Corund; die eine war von weisser, die andere von bräunlicher Farbe. Sie wurden beide im Stahlmörser zum feinsten Pulver gebracht und auf die oben beschriebene Weise mit saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen. Die geschmolzenen Massen lösten sich vollständig in Wasser zu vollkommen klaren Flüssigkeiten auf.

Wurde zu dem Pulver des Corunds auch nur 1 p.C. Kieselerde hinzugesetzt und die Mengung auf gleiche Weise mit
saurem schwefelsaurem Kali geschmolzen, so blieb bei der Auflösung der geschmolzenen Masse die hinzugesetzte Kieselerde
ungelöst zurück.

Wurde Corund, nachdem er im Stahlmörser zum feinstes

se, üb. die in d. Natur vorkommenden Aluminate. 361

wer gebracht worden war, im Achatmörser längere Zeit mit seer gerieben, darauf getrocknet und mit zweifach - schweurem Kali geschmolzen, so wurde eine geschmolzene Masse liten, welche sich nur mit Hinterlassung von Kieselerde in maser auflöste.

Worde auf gleiche Weise Spinell von Åker in Schweden, oft innig gemengt mit Silicaten, namentlich mit Glimmer nengt vorkommt, und Gahnit von Fahlun im Stahlmörser fein gepulvert und mit saurem schwefelsaurem Kali bedelt, so lösten sich die geschmolzenen Massen vollständig Wasser auf.

Alle diese Mineralien enthalten daher keine Kieselerde, wohl dieselbe als Bestandtheil in allen Analysen derselben regeben wird.

So vortheilbaft das saure schwefelsaure Kali zur Unterdung der auf andere Weise so schwer zu zersetzenden Alunate angewandt werden kann, so wenig kann dasselbe zur
setzung von Silicaten benutzt werden. Feldspath, mit sausehwefelsaurem Kali zusammengeschmolzen, wird nur zu
em geringen Theile zersetzt. Es zeigt sich hierdurch, welch
e ungleich stärkere Säure die Kieselerde als die Thonerde
wenn letztere als Säure auftritt. Denn nur dadurch, dass
Thonerde gegen Schwefelsäure sich immer als Base veraures Kali so leicht bedingt. Die Kieselerde hingegen ist
ten Schwefelsäure nie Base und gegen starke Basen eine
ke Säure, und deshalb werden die Silicate, besonders die,
iche viel Kieselerde enthalten, so schwer durch saures schweaures Kali zersetzt.

Bemerkungen über das Arsenikwasserstoffgas.

Von

H. ROSE.

(Aus den Ber. der Berl. Acad.)

Man bedient sich, nicht nur um die Gegenwart des Atsenikwasserstoffgases zu erkennen, sondern auch um jede Spredesselben zu zerstören, einer Quecksilberchloridauflösung, I welcher dieses Gas einen gelben Niederschlag hervorbringt, de einen Stuch in's Bräupliche hat und sich daderch von der Fülung unterscheidet, welche durch Einwirkung von Phosphowasserstoffgas auf Quecksilberchloridauflösungen entsteht.

Die Zusammensetzung dieses Niederschlages ist ganz bekannt: Stromeyer scheint der einzige gewesen zu seit, welcher ihn untersucht hat. Nach ihm bildet das Arsenikwuserstoffgas mit einer Queckeilberchloridauflösung arsenige Sind und Quecksilberchlorür, und endlich ein Amalgam von Quecksilber und Arsenik.

Der Niederschlag zersetzt sich durch Aufbewahrung unter vielem Wasser; er wird schwarz und besteht endlich auf blossen Quecksilberkügelchen. Die über demselben stehende Klüssigkeit enthält Chlorwasserstoffsäure und arsenige Säure.

Diese Zersetzung ist vollkommen der ähnlich, welche durch Wasser in dem Niederschlage bewirkt wird, der in Quecksilberchloridauflösungen durch Phosphorwasserstoffgas erzeugt wind und der dadurch in Quecksilber, in phosphorige Säure und in Chlorwasserstoffsäure zerfällt. Es geschicht jedoch diese Zersetzung schneller, als es bei der durch Arsenikwasserstoffgangebildeten Fällung der Fall ist.

Auch gegen verdännte Salpetersäure verhalten sich beide Niederschläge äbnlich. Sie werden durch dieselbe bei sehr gelinder Erwärmung in Quecksilberchlorär verwandelt, währendas Arsenik oder der Phosphor in derselben durch die Säure oxydirt wird.

Die durch Wasser und verdünnte Salpetersäure äbnliche Zersetzung beider Niederschläge setzt auch eine Aehnlichkei in der Zusammensetzung voraus, eine Vermuthung, welche sich durch die quantitative Analyse bestätigte, nach welcher der durch Arsenikwasserstoffgas in Quecksilberchloridauflösung erzeugte Niederschlag nach der Formel As₂Hg₃+3Hg Cl zusammengesetzt sich erwies.

Diese Fällung unterscheidet sich in ihrer Zusammensetzung von der durch Phosphorwasserstoffgas in Quecksiberobloridauflösung erzeugten dadurch, dass jane wasserfrei ist, diese aber

At. Wasser enthält. Diess ist der Grund, warum beide Niederschläge sich bei erhöhter Temperatur ganz verschieden verhalten. Der aus Phosphor- und Chlorquecksiber bestehende enthält so viel Wasser, dass dadurch die ganze Menge des Chlore
de Chlorwasserstoff, das bei der Erhitzung gasförmig entweicht,
und der Phosphorgehalt in phosphorige Säure, welche durch
die erhöhte Temperatur in Phosphorsäure sich zersetzt, verwandelt wird.

Die durch Arsenikwasserstoffgas in Quecksilberchloridauflösung gebildete Fällung giebt hingegen durch's Erhitzen nichts
Gasförmiges, wohl aber sublimirt sie vollständig, wobei sie in
Quecksilberchlorür und in metallisches Arsenik zersetzt wird.
Gs sublimirt dabei eine kleine Menge einer gelbröthlichen Substanz, welche aus Quecksilber, Chlor und Arsenik hesteht und
vielleicht unzersetzte Substanz sein kann. Biswellen zeigt sich
Im Sublimat eine geringe Menge von Quecksilber.

Durch die Zusammensetzung des Niederschlages, welcher in Quecksilberchloridauflösungen durch Arsenikwasserstoffgan entsteht, so wie durch das Verhalten desaelben gegen Wasser, wird die Zusammensetzung jenes Gases, wie sie von Dumas und Soubeiran angegeben ist, vollkommen bestätigt.

Der Niederschlag, welcher durch Antimonwasserstoffgas in Quecksilberchloridauflösung hervorgebracht wird, hat eine andere Zusammensetzung als der, welcher durch Phosphorund Arsenikwasserstoffgas in jener Auflösung sich erzeugt, weraus man auf eine Zusammensetzung des Antimonwasserstoffgases schliessen kann, welche von der des Phosphorund Arsenikwasserstoffgases abweicht.

LIV.

Ueber die Bromsäure und ihre Salze *).

Von

RAMMELSBERG.

(Aus den Ber. der Berl. Acad.)

Seitdem das Brom im Jahre 1826 von Balard entdeck wurde, ist es oftmals Gegenstand der Untersuchung gewesen Balard selbst hat, Gay-Lussac's vortreffliche Arbeit übe das Jod sich zum Muster nehmend, die wichtigsten Verhältnisse des neuen Elementarstoffes mit Klarheit und Genauigkelt erörtert. Auch nach ihm sind einzelne Beiträge zur Vervollständigung unserer Kenntnisse des Broms erschienen, und insbesondere hat Löwig, begünstigt durch die Gelegenheit, welche die Salzquellen zu Kreuznach darbieten, mit grösseren Quad titäten der Substanz zu arbeiten, seine Aufmerksamkeit auf einzelne Verhältnisse derselben gerichtet.

Dennoch lässt sich nicht läugnen, dass mehrere Puncte if der Geschichte dieses interessenten Körpers bisher noch ziemlich unvollständig bekannt waren und unter diesen insbesondert seine Verbindungen mit dem Sauerstoffe. Denn während mat deren beim Chlor und Jod bereits seit längerer Zeit mehrere kennt, war vom Brom, welches doch durch seine Eigenschaften in vieler Beziehung zwischen jenen beiden in der Mittesteht, durch Balard's Untersuchungen nur eine einzige Oxydationsstufe, die Bromsäure, bekannt, und von dieser selbst, st wie von ihren Verbindungen mit Basen, oder den bromsauren Salzen, existirten bisher nur vereinzelte Angaben, ja viele dieser Salze sind, wie die chemischen Lehrbücher zeigen, bis jetzt noch nicht einmal bervorgebracht worden.

Unter diesen Umständen schien es von mehrfachem Interesse zu sein, die Lücken, welche Balard's Arbeit gelassen hat, durch neue Versuche auszufüllen und sowohl auszumitteln, ob es beim Brom nicht gleichfalls noch eine höhere

^{*)} Hr. Rammelsberg hat von der Academie eine Geldunterstützung für seine wissenschaftlichen Arbeiten, namentlich für eine Arbeit über die bromsauren Salze erhalten. Er übersandte der Academie diese Arbeit, aus welcher das Folgende der kurze Auszug ist.

alle Verbindungen der Bromsäure, gebe, als auch wo mögalle Verbindungen der Bromsäure mit Basen darzustellen, Eigensobaften, ihre Zusammensetzung und ihr Verbalten höherer Temperatur zu bestimmen.

In der gegenwärtigen Arbeit, welche ich die Ebre habe, Academie vorzulegen, suchte ich den ersten Theil der Unnehung, nämlich die Frage über die Existenz einer Uebernsäure, möglichst vollständig zu erörtern, habe den zweiTheil jedoch, die Untersuchung der bromsauren Salze, bis
nur auf einen Theil derselben ausgedehnt.

Spätere Versuche von Balard, welche die Auffindung runterbromigen Säure zum Zweck hatten, haben gezeigt, die Neigung des Broms, sich mit Sauerstoff zu verbinden, Allgemeinen äusseret schwach ist. Bromsäure zersetzt sich er allen Umständen fast noch leichter als Chlorsäure und ist dieser Beziehung mit der Jodsäure gar nicht zu vergleichen. wohl also die Aussichten, das Brom auf einem höhern Oxylonsgrad erhalten zu können, nicht sehr günstig waren, so de man doch glauben, dass, wie beim Chlor, dieser höhere verdationsgrad vielleicht eine festere Verbindung sein würde der niedere. Es wurden daher Methoden versucht, denen lich, durch welche es gelingt, Ueberchler- und Ueberjodze zu erhalten.

Bromsaures Kall verwandelte sich aber beim Erhitzen unzuletzt eintretender lebhafter Feuererscheinung sogleich in mkalium. Auch durch Chlorgas wird in der Auflösung bei er Temperatur und auch bei einem Ueberschusse an Basis it eine Zersetzung herbeigeführt.

Bromsäure selbst zerfällt bei der Temperatur von 120° in und Sauerstoffgas.

Während jodsaure Baryt –, Strontian – und Kalkerde, wie früher gezeigt habe, beim Erhitzen eich in basisch – übermure Salze verwandeln, werden die entsprechenden brommen Verbindungen ohne weiteres zu Brommetallen reduckt.

Weder unterchlorige Säure noch Uebermangansäure sind Stande, Bromsäure höher zu oxydiren.

Durch diese verschiedenen Mittel, denen schon Balard de andere hinzugefügt hatte, ist es also nicht möglich, eine erbromsäure hervorzubringen.

366 Rammelaberg, üb. d. Bromsäure und ihre Saize.

Von den bromsauren Salzen habe ich die untersucht, derei Basen Kah, Natron, Ammoniak, Baryt -, Strontian - und Kalkerde Talkerde, Zinkoxyd, Kupferoxyd, Bleioxyd, Silberoxyd und Manganoxydul sind. Unter ihnen zeichnet sich das bromsaure Ammoniak durch die Eigensobaft aus, dass es sich nicht nur beim Erhitzen, sondern schon nach kurzer Zeit ganz ohne äuseen Anlass mit einer bestigen Detenation in Brom, Stickgen und Wasser zersetzt, während wahrscheinlich auch Sauerstofigen gleichzeitig frei wird oder ein Oxyd des Stickstoffes bildet

Das bromsaure Kali, Natron und Silberoxyd sind wasserfrei. Die beiden ersten krystallisiten in Formen des regulären Systems; das letztere ist ein sehr schwerlöslicher pulverformiger Körper; die bromsauren Salze von Baryt-, Strontian- und Kaikerde und von Bleioxyd entbalten 1 At. Wasser; das Barytsalz ist wegen geringer, das Kalksalz wegen grosser Löslichkeit nicht gut krystallisirt zu erhalten; die beiden anderer sind aber isomorph. Dasselbe gilt vom Zink- und Talkerdesalt welche beide 6 At. Wasser enthalten und in regulären Octabern anschiessen. Das Kupfersalz enthält 5 At. Wasser. Bromsaures Manganoxydel zerlegt sich in wenig Augenblicken nach seiner Bildung, indem Brom frei wird und Manganoxyd sich abscheidet.

Mehrere dieser bromsauren Salze verbinden sich auf nassem Wege mit dem Ammoniak, was bisher noch nicht bekant war. Das Kupfer- und Silbersalz nehmen jedes 2 Aeq., de Zinksalz 1 Aeq. Ammoniak und ausserdem 3 At. Wasser no

An diese Verauche schlieset sich noch die Auffindung eines Doppelsalzes von Quecksilberjodid und Quecksilberbromid welches auf directem Wege gebildet wird und aus gleich viel Atomen beider Salze besteht.

LV.

ber das Verhalten der Salze bei ihrer gemeinschaftlichen Auflösung in Wasser.

Von

KARSTEN.

(Aus den Ber. der Berl. Acad.)

Hr. Karaten setzte die in der Sitzung vom 19. Nov. refangenen Untersuchungen über das Verhalten der Salze bei er gemeinschaftlichen Auflösung in Wasser am 7. Dec. fort belegte die von ihm nach dem Verhalten der Salze gente Eintheilung derjenigen Salze, welche sich beim Auflöhn Wasser nicht zersetzen, in

Salze, bei welchen eine Auflösung mit wochselseitiger Absonderung stattfindet, in

Salze, bei denen die Auflösung mit einseitiger Absonderung, und in

Salze, deren gemeinschaftliche Auflösung ohne alle Absonderung bewerkstelligt wird,

ch Beispiele, aus welchen zugleich das constante Verhältniss Salze in der gesättigten Auflösung bei einer bestimmten peratur überzeugend hervorgeht.

Zu den Salzen mit wechselseitiger Absonderung gehören: chsalz und Salmiak; — Kochsalz und Natrensalpeter; — chsalz und Digestivsalz; — Kochsalz und salzsaure Baryte; — Digestivsalz und Salmiak; — salzsaure Baryterde und miak; — salzsaure Baryterde und Digestivsalz; — Salmiak Ammoniaksalpeter.

Zu den Salzen mit einseitiger Absonderung gehören: Namalpeter und Barytsalpeter; — Natronsalpeter und Bleisalter; — Kalisalpeter und Polychrestsalz; — Digestivsalz und
tychrestsalz; — Digestivsalz und Kalisalpeter; — Barytsalter und Bleisalpeter; — Kalisalpeter und Ammoniaksalpeter;
Natronsalpeter und Ammoniaksalpeter; — Kochsalz und Glaumalz; — Kochsalz und Bittersalz; — Natronsalpeter und
mbersalz; — Natronsalpeter und Bittersalz; — Natronsalpeund Zinkvitriok.

Zu den Salzen, bei deren gemeinschaftlicher Auflösung in weser keine Absonderung stattfindet, sind zu zählen: Kali-

368 Zeuschner, üb. d. Temp. in d. Gruben v. Wieliczka.

salpeter und Bleisalpeter; — Kalisalpeter und Kochsalz; — Kolisalpeter und Natronsalpeter; — Kalisalpeter und Salmiak; — Salmiak und Barytsalpeter; — Salmiak und Polychrestsalz; — Kochsalz und Barytsalpeter; — Kochsalz und Polychrestsals; — Kochsalz und Kupfervitriol; — Salmiak und Glaubersalz; — Bittersalz und Glaubersalz; — Glaubersalz und Kupfervitriol; — Glaubersalz und Polychrestsalz; — Bittersalz und Polychrestsalz; — Glaubersalz und Kalisalpeter und Digestivsalz; — Glaubersalz und Kalisalpeter — Beleisalpeter und Ammoniaksalpeter, und viele andere Salze

Anhangsweise erwähnte Hr. Karsten derjenigen Salze die sich nicht gemeinschaftlich bis zur Sättigung in Wasse auflösen lassen, ohne dass eine Absonderung durch schwer auflösliche Doppelsalze entsteht. Dahin gehören besonders: Kalsalpeter und Barytsalpeter; — Polychrestsalz und Zinkvitriel; — Polychrestsalz und Kupfervitriol; — Kupfervitriol und Zinkvitriel, und verschiedene andere Salze.

LVI.

Beobachtungen über die Temperatur in den Gruben von Wieliczka.

Von

L. ZRUSCHNER.

(Aus einem Schreiben an den Geh. Med. Rath Mitscherlich.)

Ich kann jetzt bestimmte Resultate von den Beobachtungen über die zunehmende Temperatur in der Tiefe der Gruben von Wieliczka vorlegen, welche diese Wahrnehmung, die in at verschiedenen Gruben erkannt war, bestätigen. Obgleich diest Saline sehr ausgedehnt ist, so finden sich dennoch wenige Puncte die zu ähnlichen Beobachtungen geeignet wären, da nämlich das Gestein durch den starken Wetterwechsel gewöhnlich stark abgekühlt wird. Gewöhnlich hat es eine Temperatur, die beiläußig +11°C. beträgt. Passende Puncte, wo weder Luftzüge das Gestein abgekühlt, noch Bergleute vor Kurzem gearbeitet hatten, wurden ausgesucht; sie fanden sich gewöhnlich an der äussersten Enden der Grube. Zu dieser Wahl waren mir be-

Zeuschner, üb. d. Temp. in d. Gruben v. Wieliczka. 369

sonders behülflich die Herren Bergrath Pachmann und Markscheider Hrdina.

Die Versuche stellte ich mit drei Thermometern an, die Greiner in Berlin mit der bekannten Genauigkeit gearbeitet hatte. Die Länge der Thermometerröhren vom Nullpuncte übersteigt 26 pariser Zoll; jeder Grad ist in 5 Th. abgethellt, so dass man mit Genauigkeit den vierten Theil eines Fünftel-Grades abschätzen kann. Die Thermometer sind in 100 Grade eingetheilt. Sie wurden in dazu gebohrte Löcher eingesenkt, die 14 -- 15 Zoll tief und beiläufig 3 Fuss vom Gesteine entfernt waren. Die dazu gewählten Strecken hatten durchaus keinen Durchgang, das anstehende Gestein blieb allenthalben unangetastet. Das ju das Bohrloch eingesenkte Thermometer wurde mit trocknem Sande umgeben, der in dem gewählten Puncte der Grube ein paar Tage früher vorbereitet wurde, und die Beobachtung gewöhnlich nach einer Stunde gemacht. Von 5 gewählten Poncten zeigten sich nur 3 zu ähnlichen Beobachtungen geeignet. Gleiche Temperaturen mit unbedeutenden Unterschieden haben sich wiederholt in 3mal angestellten Versuchen zu verschiedenen Jahreszeiten, nämlich am 10., 11. und 12. Januar 1839, am 19, 20. and 21. Jun. 1839, am 18. und 19. Febr. 1840. Die Tiefe der angegebenen Strecken ist von Hrn. Markscheider Brdina bestimmt, vom Einfahrtsschachte Franz in pariser Fuss.

Tiefe. Januar Juni Februar Strecke Wojciech im 1839. 1839. 1840. Spiza-Salze 192'p. +10°,85°C. +10°,80°C. +10°,80°C. Strecke Kune-

gunda Meridies 281'p. +11°,55 C. +11°,40 C. +11°,55 C. Strecke Neubau-

seeling, Salz-

Thon 628'p. +13°,50 C. +13°,12 C. +13°,05 C. Die mittlere Temperatur der Erde auf der Oberfläche bei Wieliezka, durch die Quellen bezeichnet, beträgt 10°,0 C., was eine reichhaltige Quelle stets anzeigt. Diese Quelle, an dem Kruge Glinnik bei Wieliezka gelegen, zeigte am 12. Januar 1839 +9°,95 C., am 20. Juni 1839 +10°,0 C. und am 20. Februar 1840 +9°,60 C. Das Mittel beträgt also +9°,85 C. Dieser Temperatur entsprechen die meisten Quellen um Krakau;

370 Zeuschner, üb. d. Temp. in d. Gruben v. Wieliczks.

belnabe gegenüber von Wieliczka die Quelle von Pleszów weder Oelfabrik zeigte am 14. Juli 1839 +9°,65 C., bei der Papierfabrik Benarka hinter Podgorcze am 18. Jan. 1840 +9°,30 C.

Wenn wir also 10°C. an der Oberstäche annehmen, so sinden wir, dass die Temperatur für 195',7 p. um 1°C. zunimmt. Diese auffallend kleine Zunahme der Temperatur ist wohl verursacht durch den starken Wetterzug, der in der Wieliezkaer Grube statisindet.

In zwei Puncten zeigte das eingesenkte Thermometer keim Resultate; nämlich in der Strecke Quatier Joseph, 173'p. tiet vom Einfahrtsschachte Franz, nach Hrdina, zeigte das Gestein

am 11. Jan. 1839 +11°,0 C. am 10. Juni 1839 +11°,0 C.

und zweitens in der Strecke: Tiefste Regis, 731' tief

am 11. Jan 1839 +11°,65 C. am 20. Juni 1839 +10°,75 C. am 19. Febr. 1840 +11°,40 C.

An dem ersten Puncte haben wohl die Ausdünstungen der nahen Arbeiter eine Erhöhung verursacht, am zweiten aber der unweit sich vorfindende Tagesschacht die Erniedrigung bewirkt.

Eine ziemlich interessante Wahrnehmung erbält man, went die Zahlen verglichen werden, die das eingesenkte Thermometer im Winter und im Sommer zeigt; im Winter steht dasselbe nämlich etwas böher.

In der Wieliczkaer Grube befinden sich viele stehende Gewässer, die mit Salz gesättigt sind; einige davon maass ich ohne aber ein Gesetz zu finden, wie die Temperatur zonimmt. — Folgende Gewässer wurden gemessen:

- 1) Sucha Woda Strecke, 218'p. tief, am 11. Jan. 1839 +6°,85 C.
- 2) Sieleo 227'p. 20. Juni +7°,0 C.
- 3) Nadachou Str. Kaszta, 352 p. 20. Juni +9°,0 c.
- 4) Strecke

im Spiza-Salz, 522'p. - - 11. Jan. - +8°,90 C.

 Nadachou Strecke im Szybiker-Salz,

, 632'p. — — 12. Jan. — +9°,05 C.

6) Nadachou tiefste Str., 733 p. — {12. Jan. — +9°,30 C. 20. Juni — +9°,10 C. Mittel — +9°,20 C.

7) Schacht Wodne Gora, wo alle Gewässer aus der Grube zusammen-

Aiessen,

763'p. tief {am 12. Jan. 1839 +9°,45 C. - 19. Juni - +9°,90 C. Mittel +9°,67 C.

Die Ursache dieser niedrigen Temperatur ist wohl zusliessendes obertagisches Gewässer.

LVII.

Ueber die Bereitung von Alloxan, Alloxantin, thionursaurem Ammoniak, Uramil und Murexid.

Von

Prof. GREGORY.

(Athenaum 1811. No. 678. pag. 816.)

Um Alloxan aus Harnsäure darzustellen, bedienten sich Liebig und Wöhler einer Salpetersäure von 1,42 specifiechem Gewicht und trennten die flüssige Säure von den Krystallen mittelst eines porosen Ziegelsteines, indem sie so die ganze Mutterlauge einbüssten. Der Verfasser nimmt eine Salpetersäure von 1,35 spec. G. Die Rinwirkung dieser Säure auf Harnsäure muss innerhalb gewisser Grenzen gehalten wer-Wenn sich Alloxankrystalle gebildet haben, wird das Ganze auf ein Filter geschüttet, dessen Hals mit Asbest verstopft ist. Der Theil von flüssiger Säure, der bei den Krystallen zurückbleibt, wird mit wenigen Tropfen kalten Wassers verjagt und die Krystalle durch Umkrystallisiren gereinigt. Die Flüssigkeit wird wieder auf dieselbe Weise angewaudt und die Krystalle wie vorhie gesammelt. Fünf solcher Operationen darf man mit derselben Flüssigkeit vornehmen und jede von ihnen liefert einen grossen Ertrag an Krystallen, während die Mutterlauge erhalten wird und eine grosse Menge Parabansäure oder oxalursaures Ammoniak gicht. Durch diesen Process erhält der Verfasser von 100 Theilen Harnsäure 65 Theile wasserfreies Alloxan oder 90 Th. Alloxan + 6Aq. Aus dem Alloxan gewinst man mit leichter Mühe das Alloxantin mittelst

der Elnwirkung von Schweselwassersloff. Thionursaures Ammeniak bildet sich leicht, wenn man eine Alloxanlösung minschwessigsaurem Ammoniak und freiem Ammoniak kocht. Uramil erhält man gleichfalls leicht, wenn man eine Auslösung der thionursauren Ammoniaks mit einem Ueberschusse von diluiter Schweselsäure kocht. Murexid erhält man, wie es Prosesser Gregory früher beschrieben hat. Er legte dieses Mal die drei letzten Processe vor. Auch meinte er, dass die Theorie der Murexidbildung von grosser Wichtigkeit in Bezug aus of ganische Farbstoffe sei.

LVIII.

Wasserfreies kieselsaures Eisenoxydul.

Fellenberg hat vor Kurzem ein Mineral von den Azoren untersucht, welches er namentlich zusammengesetzt fand auf 31—33% Kieselsäure und 62,6—61,2% Eisenoxydul. Er nennt es Eisenperidot. (Pogg. Ann. XLI. p. 261.) Schon vor längerer Zeit hat T. Thomson ein Mineral von Irland (Mourns Mountains) analysist und darin 29,6% Kieselsäure und 68,73% Eisenoxydul gefonden. (Athenäum Decemb. 1840. p. 1014.)

LIX.

Ueber das Bleichen von vegetabilischem Wachs.

Von

SOLLY.

(Athenäum 1841, No. 674, p. 742.)

Der Verfasser fand, dass die beste Wirkung durch Chlochervorgerufen wurde, aber in diesem Falle war os nöthigs dass die Stoffe, die man zur Entwickelung dieses Gaset braucht, auf's Innigste mit Wachs gemengt waren, und dant trat meistens die Schwierigkeit ein, den Rückstand zu trennen; wenn dagegen ein Strom von Chlor langsam durch das Wachs geleitet wurde, war der Process äusserst langweilig. In der Folge fand er, dass starke Salpetersäure eine mächtig entfärbende Wirkung hatte und den Vortheil brachte, dass sie keinen

lokstand hinterliess, dessen Trennung im Geringsten schwiegewesen wäre. Aber die Kostspieligkeit dieses Verfahrens ein grosses Hinderniss seiner Anwendung. Endlich wurde ch folgende Methode angewandt: das Wachs wurde geschmol-, eine kleine Quantität Schwefelsäure (bestehend aus 1 Theil awefelsaure and 2 Theilen Wasser) bineingethan, darauf einine Krystalle von salpetersaurem Natron binzugeschüttet und 😸 Ganze dann mit einem hölzernen Stabe umgerührt und heise balten. So wurde Salpetersäure in grosser Quantität und inheit von einer breiten Oberstäche aus entwickelt und zwar rgestalt, dass alle entwickelte Säure nothwendig durch das eschmolzene Wachs gehen musste. Dieses Verfahren entrach dem Zwecke vollkommen; der Process war wohlfeil d schnell, und der Rückstand, der blos aus einer unbedeueden Auflösung von schwefelsaurem Natron bestand, wurde oht entfernt. Wenn es wünschenswerth ist, Chlor statt der Alpetersaure als bleichendes Agens anzuwenden, so kann man seelbe Verfahren annehmen.

LX.

eber die Präexistenz von Harnstoff in der Harnsäure.

Von

GREGORY.

(Athenäum, ibid.)

Durch Einwirkung von Bleisuperoxyd auf Harnsäure eretten Lie big und Wöhler daraus Oxalsäure, Allantoin und
krostoff und betrachteten letzteren, als existire er in der
krostoff und betrachteten letzteren, als existire er in der
krostoff und betrachteten letzteren, als existire er in der
krostoff und betrachteten letzteren, als existire er in der
krostoff zum Unterschiede von den meisten organischen Subazen der oxydirenden Kraft des übermangansauren Kali's
klersteht, so dachte er, dass, wenn Harnstoff durch Einwirg dieses Salzes aus der Harnsäure gewonnen werden könnte,
Beweis für die Präexistenz desselben weit schlagender werwürde, da, wenn blos die Elemente des Harnstoffes vorden wären, die oxydirende Kraft des übermangansauren Salsehr wahrscheinlich die Bildung desselben hindern würde.
Prüfung des Experimentes wurde eine grosse Masse Harngewonnen, sammt Oxalsäure und einer neuen Säure, die

wahrscheinlich durch Oxydation des Allautoins catstand. Ferner beschrieb der Verf. den essigsauren Harnstoff, ein Salz, das eich während seiner Versuche bildete.

Bei dieser Gelegenheit (bellte Hr. Gregory ein neues, von Prof. Liebig angegebenes Verfahren mit, zur Darstellung der so eigenthümtlichen als schönen Verbindung, welcht von Liebig und Wöhler den Namen Murexid, von Pront den Namen purpursaures Ammoniak erhalten hat. Der Process ist sehr sicher und sehr ergiebig. Er besteht darin, das man eine siedende Auflösung von 7 Gran Alloxan und 4 Gran Alloxantin in 240 Gran Wasser zu 80 Gran einer kalten coscentrirten Auflösung von koblensaurem Ammoniak hinzusetzt. Augenblicklich nimmt die Mischung eine tiefe Purpurfarbe an, und bei der Abkühlung fallen die goldgrünen Krystalle de Murexide nieder.

LXI.

Birminghamer Verfahren zur Bleiweissfabrication.

(Journ. de Pharm. Dec. 1840.)

Hr. Preisser, Prof. der Chemie und Physik an der Normalschule zu Rouen publicirte unter dem Titel: "Voyage industriel en Angleterre, en Irlande et en Ecosse" eine Brochüre in welcher er sehr interessante Beobachtungen über die Fortschritte der chemischen kunste in den 3 Königreichen gegebe hat. Wir entlehnen aus diesem Werke folgende Beschreibungeines Verfahrens zur Bereitung des Bleiweisses, das der Verfim Grossen ausführen sah.

Englisches Blei wird in einem Kessel geschmolzen und fliesst von da auf die Sohle eines grossen Flammenofens, welchem ein Gebläse beständig Luft zuführt. Das Blei zerthell sich, bietet der Luft eine grosse Obersläche dar und sliesst zi einer Rinne, deren Seitenwände mit kleinen Oessnungen durch bohrt sind, durch welche die Bleiglätte absliesst, während das schwerere Silber auf dem Boden der Rinne bleibt Die sehr zertheilte Glätte, die man auf diese Weise erhält

wird mit 1/100 ihres Gewichtes in Wasser aufgelöstem essigsaurem Blei befeuchtet und zuletzt in horizontale Tröge gebracht, die oben verschlossen sind und unter einander communiciren. In diesem Zustande wird durch sie beständig ein Strom von unreiner Kohlensäure geleitet, die in einem durch zwei gute Centrifugalgebläse angefachten Flammenofen durch Verbrennung von Coaks erzeugt wird. Diese Gebläse bringen einen hinreichenden Druck hervor, um das Gas durch Röhren, welche durch Wasser kalt gehalten werden, bis zu der Glättmasse zu treiben, welche sie in allen ihren Thellen durchdringen. Uebrigens rühren Krücken, die durch eine Dampfmaschine bewegt werden, das Oxyd beständig um, wodurch die Verbindung der Kohlensäure mit dem Oxyd begünstigt wird. Bleiweiss von grosser Weisse, das sich sehr gut zum Malen eignet. Es deckt gut und die Engländer ziehen es dem Bleiweiss von Clichy vor, das auf nassem Wege gewonnen wird und Krystalltheilchen zeigt.

LXII.

Ueber die Anwendung des Wasserdampfes zum Löschen des Feuers.

(Journ. de Pharm. Dec. 1840.)

Letztverflossenen 24. Oct. befand eich Hr. Fourneyron in einer grossen Spinnerei, als plötzlich in einem Gebäude Feuer ausbrach, unter dem drei grosse Dampfkessel von 30 Pferdekraft in voller Thätigkeit waren. Er kam sogleich auf den Gedanken, diese Maschinen zur Löschung des Brandes zu benutzen, da er voraussetzte, dass der im Ueberschusse ausströmende Dampf den grössten Theil der im brennenden Saale enthaltenen Luft austreiben, die brennende Oberfläche abkühlen und wenigstens das Fener verlangsamen, wenn nicht gänzlich auslöschen wärde. Die Ventile wurden augenblicklich geöffnet, der in das Innere des Gebäudes getriebene Dampf erfüllte sogleich den ganzen vom Feuer ergriffenen Raum und nach einigen Minuten war die Flamme, die drohend durch alle Fenster schlug und sich noch ausserhalb verbreitete, vollkommen gelöscht.

LXIII.

Anwendung des Verfahrens der Vergoldung auf nassem Wege auf die Kupferstecherkunst.

(Auszug aus einem Briefe des Hrn. Prof. de la Rive von Hrn. Dumas.)

(Ann. de Chim. Nov. 1840.)

Ein Kupferstecher unserer Stadt, Hr. Hammann, machte eine hübsche Anwendung meines Vergoldungverfahrens auf die Actzung mit Scheidewasser. Er vergoldete, statt mit Wach zu decken, die zu ätzende Kupferplatte und trug darauf at die Oberstäche der Platte seine Zeichnung auf, indem er da Gold überall mit der Nadel wegnahm. Er goss zuletzt Scheldewasser auf, welches das Kupfer überall angriff, wo es blossgelegt worden war, und ätzte. Ich schicke Ihnen eine Probe einer durch diess Verfahren dargestellten Radirung. Diess Verfahren scheint vor dem, wobei man Wachs anwendet, einige Vorzüge zu haben. Da der Goldüberzug fost ist, kann mat die Platte corrigiren, wenn der erste Abdruck Fehler zeigt Bei dem andern Verfahren wird es, wenn das Wachs einma weggenommen ist, sehr schwer, eine Correctur anzubringen Ferner sind die Züge, welche man auf den Goldüberzug zeichnen kann, bei weitem feiner und zarter als die auf dem Wachsüberzuge, was der Vergoldung zuzuschreiben ist. Es scheict dass die Vergoldung mit Quecksilber, ausser dem, dass sie well theurer ist, night dieselben Vortheile zeige und sich nicht mit derselben Leichtigkeit für dieses Verfahren benutzen lasse.

LXIV.

Ueber die Eigenschaft animalischer Stoffe, Jodsäure zu zersetzen und das Jod daraus abzuscheiden.

Von

Dr. med. SIMON und LANGOUNÉ in Breston.

(Auszug aus einem an die Red. des Journ. d. Ph. gerichteten Briefes.)

(Journ. de Pharm. Dec. 1840.)

Unlängst bei einer vermeintlich durch Laudanum geschehenen Vergiftung zur Untersuchung eines sehon 6 Monate lang

mon u. Langouné, Zersetzung der Jodsäure etc. 377

chen durch die beständige Zersetzung der Jodsäure überrascht, wohl wir die Gegenwart keines der Körper annehmen konnn, denen von den Schriftstellern diese Eigenschaft zugeschrien wird, und wir die Ueberzengung gewonnen hatten, dass Bestandtheile des Opiums nicht in wahrnehmbarer Menge unden werden konnten. Da wir die Wichtigkeit wohl kenn, welche die Chemiker auf dieses Reagens bei Untersung des so häufig verbrecherisch angewandten Giftes legen, und Gang des Processes uns noch nicht erlaubt, den Bericht unsere den 11. Juli 1840 angestellte Analyse und die Beschtungen, die wir hinzuzufügen gedenken, zu veröffentlin, se beschränken wir uns auf die Mittheilung einiger Thatchen, die, wie wir glauben, nicht ohne Interesse für die Insenschaft sind.

Nachdem wir die Flüssigkeit filtrirt und concentrirt batten, siehe theils aus dem Magen und den Dünndärmen, theils sch Kochen der darin enthaltenen Substanzen gewonnen wurt, untersuchten wir den einen Theil mit Eisenchlorid, den tern durch Jodsäure, die mit einer sehr kleinen Menge rkemehl angerührt war. Das erste Reagens gab uns eine he Färbung, das zweite eine schöne blaue Farbe. Durch diesen stand geneigt gemacht, in der zu untersuchenden Flüssigteine Meconsäure und Morphis enthaltende Verbindung zu muthen, glaubten wir, um diese beiden Substanzen zu trent, das Christison'sche Verfahren anwenden zu müssen. Sch dieses Verfahren, worauf wir später zurückkommen wert, erhielten wir zwei Flüssigkeiten, von denen die eine das ürphin als essigsaures Salz, die andere aber freie Meconte aufgelöst enthalten musste.

Wir prüsten jede derselben mit verschiedenen Reagentien, nicht ohne Verwunderung bemerkten wir, dass sie sich gleiche Weise verhielten. So fand sich die blaue Färbung Stärkemehls durch Jodsäure wieder in der Flüssigkeit, dehe nur Meconsäure enthalten sollte, und da, wo nur Morphin sollte, färbte das Elsenchlorid roth und nicht blau, wie vermuthen mussten. Da wir ausserdem sahen, dass mehte den Bestandtheilen des Opiums wesentliche Charaktere und diese ungewöhnlichen Phänomene sich zeigten, musstitter, und diese ungewöhnlichen Phänomene sich zeigten, muss-

378 Simon u. Langouné, Zersetzung d. Jodsäure etc.

ten wir schliessen, dass die Substanzen, welche sie angegebet hatten, andere als Meconsaure und Morphin sein mussten. E kam darauf an, die Natur derselben zu bestimmen.

Was die rothe Färbung durch Eisenehlerid anlangt, a mussten wir sie der Schweseleyanwasserstoffsäure zuschreiben welche die nämliche Eigenschaft besitzt und sich bekanntlich im Speichel und wahrscheinlich im Magen- und pankreatischer Saste findet. Die Untersuchung der Ursache der Zersetzung der Jodsäure war schwieriger.

Da wir uns erst Gewissheit verschaffen wollten, ob 🏄 night von einer der von den Schriftstellern bereits angegebent Ussachen herrühre, fanden wir, dass unsere Flüssigkeiten ut die Gegenwart von Essigsäure, Chlor, Ammoniak und Kalksalzen verriethen. Nun aber hatten diese letzten Substanze weder einzeln noch vereint die fragliche Eigenschaft. Wohr aber kam diese so intensiv blaue Farbung, die sich stets bem Zusammentreffen der Jodsäure und des Stärkemeble erzeugtel Von einer organischen Substanz, von der wir unsere Flüssigkeite weder durch wiederholtes Filtriren, noch durch Kochen mit Alkohol, noch durch Fällung trennen konnten, einer Substanz, die uns ihrem Wesen nach unbekannt ist, deren Wirkung aber nick geläugnet werden kann. In der That nahm einer von uns 🐠 Stück Magen vom anatomischen Theater und kochte es, un die Flüssigkeit färbte unmittelbar ein mit 1 oder 2 Tropfen Joh säure befeuchtetes Stückchen Stärkekleister blag. Frischer Uri gab dasselbe Resultat. Speichel zeigte dieselbe Rigenschaff welche alle Producte der thierischen Oekonomie und viele ac dere stickstoffhaltige Körner besitzen, wie wir ebenfalls zeige werden, eine Eigenschaft, die wir nirgends aufgezeichnet gefunden haben und die es nöthig macht, von der Anwendus der Jodsäure bei gerichtlich-medicinischen Untersuchungen auf Opium und Opiumpräparate gänzlich abzustehen, indem jede aus den Eingeweiden genommene oder ausgebrochene Substanz die von uns beobachtete Wirkung hervorbringen muss.

LXV.

Aussug einer Abkandlung des Hrn. Pelouze über die ätherischen Oele im Allgemeinen und besonders über die Oele des Dryobalanops camphora.

(Journ. de Pharm. Oct. 1840.)

Die beiden sehr seltenen Substanzen, welche den Hauptgegenstand dieser Abhandlung ausmachen, wurden Hrn. Pelouze durch Hrn. Christison aus Edinburgh zugeschickt;
beide waren von Dryobalanops camphora gewonnen. Die erste,
die sest und unter dem Namen Campher von Borneo bekannt
ist, sindet sich in den Höhlungen der Stämme alter Räume; sie
wird von den Chinesen als Aphrodisiacum gebraucht. Die
zweite, stüssiger Campher genannt, sliesst aus den Einschnitten
junger Bäume. Diese ist eine ölige Substanz, mit kaum 5
bis 6 p.C. eines besondern Harzes gemischt, das man durch
Destillation trennen kann.

Der Campber von Borneo zeigt kleine Stücken weisser, durchsichtiger, sehr zerreibbarer Krystalle, deren Geruch zugleich mit dem des gewöhnlichen Campbers und Pfessers übereinkommt, und einen brennenden Geschmack, wie die ätherlschen Oele. Seine Dichtigkeit ist geringer als die des Wassers. Er ist darin sehr wenig löslich, sehr löslich aber in Alkohol und Aether. Seine Gestalt scheint ein reguläres sechsseitiges Prisma zu sein, das dem rhomboödrischen System angehört. Er schmilzt bei 198°, kocht bei 212° und destillirt, ohne verändert zu werden, bei dieser Temperatur, welche constant bleibt. Die Analysen des Hrn. Pelouze, durch die Herren Frémy und Deville wiederbolt, erthellen ihm solgende Formel: C20H38O2, die 4 Vol. seines Dampses darstellt.

Mit wasserfreier Phosphorsäure gelinde erhitzt, zersetzt sich der Campher von Borneo sogleich unter Wärmeentwickelung und ohne Entwickelung einer elastischen Flüssigkeit. Es bildet sich Wasser, das sich mit Phosphorsäure verbindet, und ein neuer Kohlenwasserstoff, der dem Terpentinöl und den zahlreichen Kohlenwasserstoffen, welche die Herren Soubeiran und Capitaine mit dem Namen Camphen bezeichnet ha-

ben, isomerisch ist. Dieser Kohlenwasserstoff hat zur Formelt $C_{20}\,H_{33}\,=\,C_{20}H_{38}O_2\,-\,H_4O_2\,\leftrightharpoons\,4$ Volumina des Dampfes.

Hr. Pelouze nimmt nicht an, dass dieser Kohlenwasserstoff in dem Campher von Borneo präexistire, er betrachte ihn als Product der Wirkung von Phosphorsäure auf die Klamente dieser Substanz.

Der flüssige Campher von Borneo hat einen besondern Geruch, der sich dem des Terpentinöles sehr nähert. Er ist leichter als Wasser, darin fast unlöslich und kocht bei 165°. Me Chloroaleium getrocknet, zeigt er beinahe dieselbe Zusammensezung wie der durch Behandlung festen Camphers mit Phophorsäure erzeugte Kohlenwasserstoff. Er absorbirt eine gleich Menge Chlorwasserstoffgas wie das Terpentinöl, doch fand He Biot darin einen andern Molecülärzustand. Sich selbst in einem schlecht verschlossenen Gefässe überlassen, oxydirt er sich mit grosser Heftigkeit und seine Formel C20H32 wird C20H32O4 ohne dass sich Kohlensäure zu bilden scheint. Hr. Pelouze meint, dass der feste Campher aus flüssigem entstehe, inder die Elemente einer gewissen Quantität Wasser während de Lebens davon gebunden werden.

Bis jetzt ist der eigentlich sogenannte Campber, der Campher der Laurineen nicht künstlich erhalten worden. Das Product, das man uneigentlich mit dem Namen künstlicher Campher bezeichnet, besitzt in der That keine andere Aehnlichkel mit ihm, als seinen Geruch. Abgesehen von dieser Eigenschaft scheint auch der Campher von Borneo selbst nicht mehr Acht lichkeit mit diesem Campher zu haben als jedes andere sauerstoffhaltige atherische Oel. Wenn man ihn indessen mit Salpetersaure von mittlerer Stärke kocht, so entwickeln sich reichliche Dämpfe und auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwimmt eine ölige Flüssigkeit, die durch Wasser in weissen, leichten, amorphen und mit dem Geruch und allen Eigenschaften des gewöhnlichen Camphera verschenen Flocken niedergeschlagen wird. Die Zusammensetzung, die Schmelz- und Siedepuncte, die Sättigungscapacität für Salzsäure sind identisch. Diese Umwandlung des festen Camphers von Dryobalanops in Campher von Laurus camphora geschieht mit grosser Langsamkeit, went man in der Kälte operirt und wenn man nicht höchst concentrirte Salpetersäure anwendet. In diesem Falle ist die Wirkung

deutend, dass man, um eine Explosion zu vermeiden, nur mit kleinen Mengen der Substanz operiren darf.

Da der feste Campher von Borneo Kohlenstoff und Sauerstoff in gleichem Verhältnisse wie gewöhnlicher Campher enthält und sich nur durch einen grössern Wasserstoffgehalt unterscheidet, so sieht man leicht ein, sagt Pelouze, dass der Sauerstoff der Salpetersäure seine wasserstoffentziehende Wirkung auf den überschüssigen Wasserstoff ausübt, um Wasser zu bilden, und dass die übrigen Elemente zusammentreten, um gemeinen Campher zu erzeugen, dessen Verbindung mit Salpetersäure eine grosse Beständigkeit besitzt. Bei einem so starken Reagens wie Salpetersäure ist es nicht nothwendig, um sich von der Erzeugung des Camphers Rechenschaft zu geben, die Präexistenz desselben in dem borneoschen Campher anzunehmen.

Hr. Pelouze fügt schliesslich hinzu, dass Hr. Biot in dem künstlich bereiteten Campher ein mit dem Campher von Laurus identisches Rotationsvermögen gefunden und so seinen Besultaten eine vollkommene Gewissheit gegeben habe.

LXVI.

Ueber das Vorkommen des Vanadins.

Hr. Prof. Kersten hat gefunden *), dass sich das Vanadin in ziemlichen Mengen in mehreren Varietäten blauer Kupferschlacken aus dem Mannsfeldischen findet. Am reichsten
an Vanadin schienen die blauen Schlacken von der Gottesbelobnungshütte zu sein. Der Verf. gewann daraus eine ziemliche Menge von Vanadin auf folgende Weise.

Die gepulverten Schlacken wurden mit 3 Th. kohlensaurem Natron und 1 Th. Salpeter in einem elsernen Tiegel geschmolzen. Die geschmolzene, nach dem Erkalten grünlichgelbe Masse wurde gepulvert und mit vielem siedenden Wasser ausgelaugt. Die vom Rückstande abfiltrirte Flüssigkeit
wurde mit Chlorwasserstoffsäure übersättigt, wobei sie eine
gelbe Farbe annahm und Kieselerde sich abschied. Man dampste

^{*)} Poggend. Ann. 1640. No. 12.

sie hierauf zur Trockne ab , um alle Kieselsäure und möglicher Weise auch Molybdansäure abzuscheiden, löste die Salzmasse wiederum in ungesäuertem Wasser auf, Altrirte die Lisung und fällte dieselbe mit Schwefelwasserstoff - Ammeniak. Der braune Niederschlag wurde an der Luft schwach geglüht dann mit etwas Salpeter geschmolzen und die erhaltene gelbe Salzmasse wiederum in Wasser aufgelöst. Nach dem Neutralisiren mit Chierwasserstoffsäure u. s. w. worde nun die Vanadinnaure entweder sogleich durch Salmiak unter Beobachtung der von Berzelius angegebenen Vorsichtsmaassregeln gefüll und das erhaltene vanadinsaure Ammoniak weiter behandelt. oder sie wurde durch Chlorbaryum niedergeschlagen. Der gelbi hydratische, nach und nach weiss werdende Niederschlag wurdt dann durch concentrirte Schwefelsäure zerlegt und der erbaltene schwefelsaure Baryt durch Schmelzen mit schwefelsauren Kall gänzlich von Vanadinsäure befreit. Die schwefelsaure Vanadinaäure wurde durch Erhitzen zersetzt, der Rückstand mit etwas Salpeter geschmolzen und aus dem erhaltenen vanadinsauren Kali durch Auflösen und Versetzen mit Chlorammoniud vanadinsaures Ammoniak dargestellt. Durch gelindes Giüher an der Luft verwandelte man dieses in Vanadinsäure, diese Weise erhaltene Säure zeigte nur noch Spuren von Kieselsäure and gleiche Reaction wie reine Vanadinsäure.

Hr. Svanberg *) hat die Bergart des Erzea analysin aus welchem das vanadinhaltige Robeisen von Taberg erhalter wird. Das vanadinhaltige Mineral, welches zu Taberg allgemein unter dem Elsenerze mit Pikrolit vorkommt, nennt det Verf. Hydrophil. Er fand darin:

Wasser	16,080
Kieselsäure	36,193
Eisenoxydul	22,729
Manganoxydul	1,166
Talkerde	21,082
Thonerde	2,895
Vanadinsäure	0,115
	100,260.

^{*)} Poggend. Ann. 1840. No. 12.

LXVII.

Darstellung von Calcium.

Nach Prof. Hare erhält man das Calcium, wenn man wasserfreies Jodcalcium in einem Strome von Wasserstoffgas oder Ammoniakgas glüht, oder wenn man kohlensauren Kalk mit Zucker, oder weinsteinsauren Kalk allein bis zum Weissglühen whitzt. In letzterem Falle entstehen Verbindungen von Caltium mit Kohlenstoff, welche, mit Essigsäure ausgewaschen und auf einem Porcellanscherben politt, Graphitglanz annehmen. Das Kohlenstoffcalcium ist in Essigsäure und Salzsäure unlösteh, löst sich aber im Königswasser auf. Das reine Calcium zydirt sich an der Luft sehr schnell. Vgl. a. d. J. Bd. XIX. Americ. Journ. of science.

LXVIII.

Bereilung von Leinölfirnies.

Nach Angabe des Ern. Apotheker Jonas (Ann. d Pharm. 3d. XXXIV. 238.) wird juzt die grösste Menge des im Handel verkommenden Leinölfirmsses auf die Weise dargestellt, dass nan z. B. i Ctr. Leinöl in einem kupfernen Kessel erhitzt, vom Feuer entforat und mit 2—4 Quentchen starker Salpeter-Kure nach und nach vermischt, wobei natürlich die Zersetzung beider Körper mit knisterndem schäumendem Geräusch erfolgt. Nach Erkaltung des so behandelten Leinöles ist der Firniss ertig; er muss einige Tage in offenen Gefässen der Luft auswesetzt bleiben, worauf ein schleimiges Sediment wie das durch Bleioxyd sich abscheidet. Das Präparat ist von weingelber Farbe und lässt hinsichtlich des schnellen Trocknens nichts zu wünschen übrig.

LXIX.

Literarische Nachweisungen.

Ann. d. Phys. u. Chem. v. Poggendorff. 1840. No. 11.
Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerm u. Gadolinit. Von Th.
Scheerer

Ueber die Zusammensetzung des Batrachits. Von Rammelsberg.

Dasselbe. No. 12.

Untersuchung des Allanit etc. (Fortsetzung.)

- Beiträge zur nähern Kenntniss einiger Kiese und der kiesbildenden Metalle, auch neue Isomorphien. Von Breithaupt.
- Beiträge zur nähern Kenntniss der Feldspäthe. Zweite Abhandlung. Von H. Abich.
- Untersuchung des Geokronit und Hydrophit, zweier neuen schweifschen Mineralien. Von Svanberg.

Repert. d. Pharm. v. Buchner. Bd. XXIII. No. 1.

- Ueber das Verhalten des Schwefelwasserstoffes und einiger metallischen Sulfüre zum ätzenden Quecksilbersublimat in seiner wärrigen Auflösung. Von Pagenstecher.
- Ueb. freiwillige Veränderung des destillirten Wassers der Lactute sativa und einen in dieser Pflanze angetroffenen krystallisirberen neuen Stoff. Von Demselben.
- Vortheilhafte Darstellung der Wolframsäure. Von Wittstein.

Ann. der Chem. u. Pharm. Von Wöhler u. Liebig. Jan. 1841.

Untersuchungen über die Kakodylreihe. Von R. Bunsen.

Ueber das krokonsaure Kupferoxyd. Von L. Gmelin.

Ueber das Vorkommen des Humins und der Huminsäure im Pflanzenreiche. Von Lucas.

Ueber den gelben Farbstoff der Quercitronenrinde. Von Bolley. Analyse des Nordseewassers. Von Clemm.

Chem. Notizen. Von R. Böttger (üb. geräuschlos verbrenn. Streich; zündhölzer, — üb. Reduction platinhaltiger Flüssigkeiten mittels. Zink, — üb. die Oxydation des Alkohols mittelst Chromsäure).

Literatur.

- Kaeppelin, Cours él émentaire des sciences. Cours de chimie thérique et pratique. 2de éd. 7½ Francs.
- Scarpati, Conoscenze elementari di fisica et chemica. Vol. L' Napoli.
- De calamitis et lithanthracibus. Libros duos scripsit Dr. Alexarder Petzholdt. Accedunt tabulae lithogr. tres. Dresdae de Lipsiae, prost. in libraria Arnoldia. 1841. 8. 48 S.

LXX.

Bericht über den Belrieb der Gas-, Weiss-, Puddlings- und Schweissöfen zu Wasseralfingen.

Vob H. SCHÖNBERG.

Wenn man mit prüfendem Blicke den Standpunct in's Auge set, den die Fabrication des Eisens bis heute erreicht hat, so ird man sich mit wahrer Befriedigung zu dem Geständnisse wogen fühlen, dass auch in diesem wichtigen Zweige der idnstrie der forschende Geist, der immer nach Höherem strebt, anchen Triumph gefeiert hat, dass seit Aufang unseres Jahrnderts auch hier die Wissenschaft ihr Licht immer mehr und fehr verbreitet.

Insbesondere wird man bemerken, wie die vielfachsten emühungen rationeller Hüttenleute dabin gerichtet waren, die bricationskosten des Eisens durch Materialersparnisse herabziehen, und namentlich war es die Ersparniss des Brennmatials, welche man zu erzielen suchte.

Man konnte bei den Hohofen - und Frischprocessen nach nach von der Anwendung der Holzkohlen und der Coaks ob zur Anwendung unverkohlten Holzes, roher Steinkohlen, selbst von Braunkohlen und Torfen übergehen und eröffnete neue Felder, auf denen der Betrieb der Fabrication sich ersterte und durch welche die Unkosten desselben sich vernderten. Man wird ferner der Einführung der erhitzten Geseluft, der Frischerei mit Anwendung der Glühberde, die Irch die Giehtstamme des Frischfeuers geheizt werden, der rechiedensrtigen Benutzungen der Hohofengichtstammen und pler anderer höchst wichtiger Neuerungen gedenken.

Wichtiger aber als alle diese Verbesserungen und Neuergen ist die Ersindung des Hrn. Bergraths von Faber du
our, Director des Eisenhüttenwerkes Wasseralfingen in Würaberg, dem es gelungen ist, die Gase der Hohöfen, welche
Gichtstamme bilden, unterhalb der Gicht vor ihrer Verbrenung aufzufangen und dieselben sodann als ein besonderes Brennaterial zum Betriebe von Weiss-, Puddlings- und Schweissan zu benutzen.

386 Schönberg, üb. Benutzung der Hohofengase.

Die Anwendung der Gichtslamme zu verschiedenartige Zwecken, z. B. zum Erhitzen der Gehläselust, zum Kalkbrennen, Erzrästen, Heizen der Dampskessel etc., ist bereits set bis 8 Jahren bekannt geworden; indessen konnte man mit der selben doch nie eine höhere Temperatur erzeugen, als lebhast Rothglübhitze, und war sonach nur auf wenige Anwendungs beschrankt. — Durch die Methode des Hrn. v. Faber ist mat aber in den Stand gesetzt, die höchsten Temperaturen, urd ohe man zu metallurguschen Processen nöttig hat, zu erreicht

Das Wesentlichste dieser Methode besteht in der Art und Welso, wie die Gase mit Zuführung von Gebläseluft verbrant werden, und in der richtigen Construction der Oefen.

Die Resultate, die nach mehrjährigen, mit der grösst Ausdauer und Umsicht angestellten Versuchen erlangt warde nind, können mit Recht ausserordentlich genannt werden, und durch diese Erfindung wird in der Fabrication des Eisens ein Umgestaltung hervorgebracht werden, wie diess durch die Etfindung der Dampfmaschine im Gebiete der praktischen Mecht nik der Fall war.

In Wasseralfingen sind dermalen drei Gasöfen ausgefütund in Betrieb.

Aus einem der Hohöfen (dem südlichen) wird das & zum Betriebe eines Weissofens aufgefangen; diess geschie nur durch ein in einiger Tiefe in den Hohofenschacht eingt führtes Rohr, und man kann annehmen, dass durch dassell höchstens 1/8 bis 1/5 der ganzen Gasmenge aufgesangt werde könne. In der That ist auch kaum eine Abnahme der Stärf der Gichtstamme bemerkbar.

Dennoch producirt man in dem einen Weissofen per Wockeiren 350 Ctr. Weisseisen, welches theils krystallinisch-straklig, theils luckig von Gefüge, immer aber vollständig silke weiss ist.

Der Weissprocess in diesem Gasofen ist so vollkomme dass das Bisen dadurch schon in hohem Grade entkoldt un von allen Verunreinigungen, namentiich von Phosphor wieden Schwefel, vollständig befreit wird. — Der Abgang, der in des gewöhnlichen englischen Feinfeuera, die mit Coaks betriebt werden, nie unter 9 bis 10 p.C. beträgt, steigt hier bei gut Ofengange nie über 1 bis 2 p.C.; man setzt beim Processe not

te Pfund Hammerschlag, segenannte Flaudern, zu, und oft ist man durch die im Ofen erfolgende Reduction dieser Zuisge ein grösseres Ausbringen an Weisselsen, als man an eisen eingesetzt hatte.

Nicht zu vergessen ist noch der Umstand, dass das zum men angewandte Robeisen durchgängig nur aus Abfällen der Giesserei, sogenaunten Brocken, besteht, die bekannteinen bedeutenden Theil anhängenden Formsandes mit sich en.

Der ganze Process ist so wohl geregelt und geht so gleichig vor sich, dass man durchaus nicht so mannigfaltigen
illen und Störungen ausgesetzt ist, wie beim Femen (oder _
sen) in den bisher üblichen Feinfeuern. — Auch das Arsohn ist bei diesem Processe geringer.

Nicht minder vortheilhaft sind die Resultate des Gas-Puddprocesses.

Der Puddlingsofen, welcher zur Zeit in Wasseralfingen at und im Betriebe ist, erhält seine Gase vom nördlichen ofen.

Im Schachte desselben befinden sich in angemessener Tiefe Saugöffnungen; durch diese erhält man eine hinreichende ge Gas, um damit einen Puddlingsofen und einen Schweissgleichzeitig zu betreiben; allein diess erlaubt die geringe werkraft des Geblaserades nicht, und daher ist man genöden Puddlings- und den Schweissofen abwechselnd zu iben, — wobei es dann ganz gleichgültig ist, oh man die ber beider Gasleitungen, oder nur den einen Schieber eiderselben öffnet, da enze Gasleitung für einen Ofen binsiche Gasquantitäten liefert.

Die Temperatur des Gaspuddlingsofens ist, der Natur des sases nach zu schließen, jedenfalls höher als die eines mit Stemkoblen oder Torf betriebenen. Die Hitze ist klar durchsichtig, so dass der Arbeiter im Stande ist, fortwähjeden Punct im Herdraume in's Auge fassen zu können; ganze Process geht bei nur einigermaassen geschickter pulation höchst gleichförmig und regelmässig vor sich setzt bei jedem Process 31, bis 4 Centner weisses Eisen welches vorher im Vorwärmherde bis zur Rothhitze ertiet. In 13/4 bis 2 Stunden sied die Luppen fertig.

388 Schönberg, üb. Benutzung der Hohofeng

Der Abgang an Roheisen bei dieser Arbeit ist so dass er durchschnittlich nicht mehr als 1 bis 20 beträg Qualität des Productes ist vorzüglich.

Zu den Eigenthümlichkeiten des Betriebes des Gaofens gehört der Umstand, dass Schlackenbildung und tion derselben gleichzeitig vor sich gehen. Beim Zän-Luppen erhält man Schlacke; diese wird beim nächstcesse wieder zugesetzt und dient als gaarender Zuschl

Abgelassen wird die Schlacke niemals, es bleibt abgleiche Menge davon auf dem Herde, der übrigens aus Frischschlacke eingebrannt wird.

Ausser der beim Zängen fallenden Schlacke setzt Vortheil noch Schlacken von der Holzkohlenfrischerel erhält durch Reduction derselben nicht selten ein Ausbringen an Luppeneisen, als man Weisseisen einge

Die Production eines derartigen Puddlingsofens betra 350 Centner per Woche.

Das Schweissen im Gasschweissofen bietet, so beiden vorhergehenden Processe, ebenfalls grosse Vorthjedoch eind die Resultate dieser Arbeit bis jetzt noch ausserordentlich als die des Weiss- und Puddelofens.

Namentlich ist der Abgang durch die hierbei hät lende Schlacke nicht unbedeutend und beträgt einen 17 oft auch noch mehr. Die Hitzen sind sehr schön und fördert gut, so dass man leicht bei ungestörtem Betrichentlich 300 Centner Luppen abschweissen kann.

Nach alle dem ersieht man, dass das Resultat des in Wasseralfingen in hohem Grade befriedigend get werden verdient; man producirt obigen Angaben zufolg dieselben aus Brocken von der Giesserei Stabeisen von licher Qualität bei nicht mehr als einen 12 bis 158 Abg ohne Aufwand irgend eines kostbaren Brennmaterials, omehr durch Anwendung eines Brennmaterials, welcht vollständig unbenutzt verloren ging. Was bliebe hier wünschen übrig?

Welcher nutzenbringenden Ausdehnung die Anwendenbofengase in der vom Herrn Bergrath von Faber nen Art und Weise noch fähig ist, lässt sich bis jetzt muthen; ein unabsehbares Feld der Erweiterung und

bald wird sich die Aufmerksamkeit aller rationellen Hütute dahin richten. Bald wird blindes Vorurtbeil, wo solwirklich noch herrschen sollte, dem allgemeinen Vorssehreiten weichen müssen, und vereinigtes Forschen und
en wird noch ferner Resultate hervorrufen, die bisher nicht
net werden konnten.

LXXI.

per die Gichtgase und deren Benutzung.

Br. Dr. Bunnen in Cassel hat sich mit der Unterauchung asförmigen Producte des Hohofens, so wie später mit denen Kupferschieferofens beschäftigt. Wir theilen die haupt-chsten Besultate seiner Arbeiten im Auszuge mit.

Die Untersuchung über die gasförmigen Producte des Hoh(Poggend. Ann. XLVI. 193.) wurde von dem Verf.
em Risenwerke zu Veckerhagen gemeinschaftlich mit Hrn.
ninspector Pfort angestellt.

Der Apparat zur Aufsamminng der Gase bestand aus eieisernen, aus Flintenläufen zusammengeschweissten Bohre,
eiches ein Bleirohr gelöthet war. Mit dem Bleirohre stand
hlorcalciumrohr zum Trocknen der Gase in Verbindung und auf
a folgte eine Reihe von kleinen, an beiden Seiten zu Spitzen
ezogenen Glasröhren von etwa 15 Cb. C. Inhalt, die durch
schukverbindungen mit einander und dem Chlorcalciumrohre
anden waren. An die letzte dieser Röhren war ein Rohr
aden, welches dazu diente, die ganze Leitung mit der
numpe in Verbindung zu setzen.

Nachdem die Dichtigkeit dieser Vorrichtung bei dem Drucke halben Atmosphäre geprüft war, wurde das Eisenrohr inem feuerfesten Beschlage versehen und von 1½ zu 1½ mit einem Drahtringe versehen, um die Tiefe der Einung bestimmen zu können. Während dasselbe, etwa 5 Zoll dem Kernschachte abstehend, auf der Windselte mit den ten in senkrechter Richtung niederging, liess sich das Bleiteicht an einen zum Experimentiren geeigneten Ort leiten. Gase strömten aus diesem in verschiedenen Krümmungen fort-

geleiteten Canaie mit fühlberer Gewalt aus, liessen af gleich völlig erkaltet, leicht entzünden und brannten blieber Flamme an der Mündung fort. Nachdem der system mit den Gasen gefüllt war, wurden die Röhrt dem Löthrehre verschlossen, bezeichnet und bei der trischen Prüfung unter Quecksilber geöffnet.

Der Kohlensäuregehalt des Gasgemenges wurde in um einen Clavierdraht gegossene beseuchtete Kalihylbestimmt, an welcher 4 Drahtspitzen so mit eingegoren, dass die Kugel die Wände des Eudsometers nich ren konnte. Um sodann die Menge des Grubengeses, stoffes und Kohlenoxyds zu bestimmen, wurde aus kleichlorsaurem Kali gefüllten Retorten Sauerstoff entwicklieses zu dem gemessenen Gasvolumen geleitet. Nabrennung der Gase und nach Absorption der gebildet lensäure hinterblieb der Stickstoff mit überschüssigen stoff, von dem er durch eine Phosphorkugel befreit konnte. Die durch die Tension der gebildeten phosphorkugel betreit konnte. Die durch die Tension der gebildeten phosphorkugel befreit konnte. Die durch die Tension der gebildeten phosphorkugel befreit konnte. Die durch die Tension der gebildeten phosphorkugel befreit konnte bewirkte Volumenvergrösserung wurde durchs zu ½0 angenommen und in Rechnung gebracht.

Zusammensetzung der in den verschiedenen Teufen en ofens gefundenen Gasgemenge.

Tiefe ont	er d. Ofengicht 8'	4'5"	6'	76"	9.	18
Tiefe unt.	d. Kohlengicht 1'	2'	8′	9/9"	7'10"	99
Zusam-	Stickstoff 60,78	60,07	64,63	60,94	69,80	50
mensez-	Kohlenoxyd 26,29	25,31	27,04	32,50	82,28	28
Gase d.	Kohlensäure 8,74	11,17	9,32	3,49	4,67	7,5
Volumen	Wasserstoff 1,96	1,41	2,30	2,32	0,38	19
pach: 1	Grubengas 2 23	2,04	1,80	0,66	0,42	2,3
	100,00	100,00	100,00	100,00	100,00	106

Wir wenden uns mit Uebergehung der theoretischenden, welche der Verf. an die vorstehende Uknüpft, sofort zu den Schlüssen, welche sich aus die tersuchungen für die Praxis ziehen lassen.

Verfolgt man die Zusammensetzung der Gase oberen Giehten aus abwärts, so ergieht sich, dass 5-7 Fuss Tiefe das Maximum der verbrennlichen

reicht. Hier also würde die Ableitung der Gase, um sie als Brennmaterial zu benutzen, am zweckmässigsten erfolgen.

Die Frage: der wlevielste Theil der im Hohofen erzeugten Wärme bei der bisherigen Nichtbenutzung der Hohofengase verloren gegangen sei, beantwortet der Vers. dahin, dass 49,55 p.C., also ungefähr die Hälste des Brennmaterials bei dem bisherigen Hohofenprocess als Kohlenoxydgas gänzlich unbenutzt verloren gegangen ist. Dieser 50 p.C. betragende Abgang an Wärme umfasst aber noch nicht den ganzen durch das Entweichen der Gase bedingten Wärmeverlust, da die Wärme, welche zur Erhitzung derselben erforderlich war, ebenfalls verloren geht. Der Vers. berechnet, dass 25,4 p.C. des Brennmaterials dadurch verloren gehen, dass die daraus entwickelte Wärme mit den erhitzten Gasen aus der Gicht entweicht. Das Endresultat ist also, dass bei dem bisherigen Hohofenprocess im Ganzen nicht weniger als 75 p.C., also ungefähr 3/4 des ursprünglichen Brennmaterials verloren gegangen sind.

Höchstens ½2 des bisher verlornen Bremmaterials würde Im Stande sein, eine Dampfkraft zu erzeugen, welche zum Betriebe des Hohofens hinreichend wäre.

An diese Untersuchungen schließt sich eine spätere Arbeit des Verf. über die Gichtgase des Kupferschieferofens zu Fried-richshütte bei Rotenburg *) an. Die Gase wurden mit dem beschriebenen Apparate, jedoch ohne Anwendung der Luftpumpe, aufgesammelt, da die Gase schon freiwillig aus den feinsten Spitzen der vorgelegten Glasröhren mit solcher Gewalt hervordrangen, dass sie in einem vorgehaltenen Lichte eine Löthrohrflamme erzeugten.

Nach den Verhältnissen, unter welchen die gasförmigen Verbrennungsproducte im Kupferschieferofen erzeugt werden, liess sich ein Gehalt an schwefliger Säure oder Schwefelwasserstoff erwarten. Es wurde indessen nur erstere Substanz beobachtet und durch Mangansuperoxyd bestimmt.

^{*)} Pøggen d. Ann. 1840. No. 5 u. 8.

Coaks bei Coaks u. ½ Holz- Holzkohlen Holzkohlen heisser Luft. kohlen b. h. Luft. bei h. Luft. bei kalter Lub. Aus den oberen Teufen des Ofens (5. F. unter

		der Ofengicht);	
	1)	2)	3)	4)
Stickstoff	68,45	68,31	66,94	67,97
Kohlensäure	11,81	10,62	10,67	7,41
schweflige S.	1,55	1,07	0,87	0,86
Grubengas	2,63	2,81	3,49	3,77
Kohlenoxydg.	13,62	17,19	18,03	19,07
Wasserstoff	1,94	0,00	0,00	0,92
_	100,00	100,00	100,00	100,00.
Aus de	n unterep	Teufen (12 F.	unter der Oft	engicht):
	5)	6)	7)	8)
Stickstoff	70,52	68,99	66,74	64,66
Kohlensäure	21,03	23,42	18,30	20,11
schweflige S.	1,04	1,12	0,48	0,21
Grubengas	1,47	5,86	2,07	0,53
Kohlenoxydg.	2,79	0,61	5,52	11,05
Wasserstoff	8,17	0,00	6,89	3,44
_	100,00	100,00	100,00	100,00.

Geht man, sagt der Verf., von der Voraussetzung aus dass die dem Ofenschachte entströmenden Gase nur durch Verbrennung der eingeblasenen atmosphärischen Luft und nicht z gleich durch die bei der im Ofenschachte herrschenden beheit Temperatur bewirkte Destillation des Brennmaterials erzeus werden, so muss der freie Stickstoff in den Gasen zu der darin verbrannt enthaltenen Sauerstoff sich wie 79:21, d. k wie in der atmosphärischen Luft selbst verhalten. Berechne man diesen relativen Sauerstoffgehalt in den Gasgemengen auf den oberen Teufen des Ofens, so ergiebt auch derselbe für Ne 1, 2, 3 und 4 zu 23,4, 23,3, 24,2 und 20,6, also sehr and mit obiger Voraussetzung übereinstimmend. Während dahs diese Uebereinstimmung auf der einen Seite als Controle (1) die Richtigkeit der Analyse betrachtet werden kann, ergieb sich zugleich daraus, dass die durch Destillation aus den beschickten Kohlen entwickelten Gase im Verhältniss zu den durch Verbrennung der Luft erzeugten höchst unbedeutend sind. Die

in einer Teufe von 12 Fuss im Ofen aufgesammelten Producte dagegen enthalten einen weit grösseren Veränderungen unterworfenen Gehalt an Sauerstoff, als jener Voraussetzung nach stattfinden sollte - ein Umstand, der höchst auffallend erscheint, da sich auf den ersten Blick keine Ursache darbietet, welche eine Verminderung des relativen Sauerstoffgehaltes der Gase während ihres Aufsteigens durch die nicht einmal im Glühen begriffene Beschickung des Ofenschachtes bewirken könnte. Bei näherer Betrachtung ergiebt sich indessen leicht die Erklärung dieser Abweichung. Das Aufsammeln der Gase geschah nämlich gerade in einer Teufe des Ofenschachtes, wo die Verbrennung der Gebläselust vollendet ist und die durch Destillation des Brennmaterials bewirkte Gasentwickelung beginnt, wo also die vollständige Mengung der gebildeten Verbrennungsand Destillationsproducte noch nicht, wie nach dem Durchstreichen durch die darüber besindliche Kohlensäule, vor sich gegangen ist. Es lässt sich daraus die für solche Untersuchungen nicht unwichtige Folgerung ziehen:

dass die Analyse nur der in den oberen Teufen des Ofens aufgesammelten Gase die durchschnittliche Zusammensetzung derselben mit Sicherheit angiebt.

Wenn wir aus diesem Grunde die in den unteren Teufen des Ofens auftretenden Gase von der Betrachtung ausschliessen, so ergiebt sich rücksichtlich der Zusammensetzung der übrigen eine grosse Uebereinstimmung, welches auch die Kohlenart sein mag, aus der sie hervorgingen. Dagegen zeigt sich bei den mit kalter und erhitzter Luft erhaltenen eine grössere Verschiedenheit.

Der durchschnittlich kaum 1—1½ p.C. betragende Gehalt an schwefliger Säure in den Gasen, der weit unbedeutender ist, als man den Verhältnissen zufolge, unter denen sich dieselben im Ofen erzeugen, hätte vermuthen sollen, stellt sich constant bei Coaksfeuerung fast doppelt so gross beraus als bei Holz-kohlen. Dieser Umstand deutet auf einen sehr grossen Gehalt der Coaks an Schwefelkies bin und steht mit den Schwierigkeiten im Einklange, welche die neuerdings versuchte Einführung dieser Coaks bei dem Holzhäuser Eisenhobofen gefunden hat. Wie sich die Brennkraft der keinen Wasserstoff haltenden Brennmaterialien aus der Zusammensetzung ihrer gasförmigen Ver-

brennungsproducte ableiten lässt, eben so kann man auch ihren mittlern Schwefelgehalt, der in Bezlehung auf die verschiedene Anwendbarkeit derselben eine so wichtige Rolle spielt, dadurch genauer als auf irgend eine andere Weise bestimmen. Das Verbältniss dieser Substanz zur Kohle muss nämlich in den Verbrennungsproducten dasselbe sein, wie in dem Brennmaterial selbst. Obgleich diese Bestimmung im vorliegenden Falle durch die Anwesenheit der vielen Schwefelverbindungen in der mit den fraglichen Kohlen gemengten Beschickung bedeutend an Sicherheit verlieren muss, so glaube ich doch, dass sie selbst unter diesen ungünstigen Umständen noch einen hinlänglichen Grad von Genauigkeit darbietet. Nunmt man die Differenz der bei dem Betriebe mit Holzkohlen und mit Coaks im Ofen erzeugten schwefligen Saure, obigen Versuchen zufolge, durchschrittlich zu 1/2 p. C. an, so folgt aus der Analyse No. 3), dass die zu Friedrichshütte verwandten Coaks 2 p. C. Schwefel enthalten. Diese neue Methode zur Bestimmung des Schwefelgehaltes in den Coaks lässt sich um so leichter ausführen, als man nur den Gehalt der schwefligen Sänre und der Kohle enthaltenden Gase in dem Gemenge zu bestimmen braucht, ohne auf die übrigen Bestandtheile Rücksicht zu nehmen.

Der Gehalt an Grubengas ergiebt sich in den aus Coaks erhaltenen Producten etwas geringer als bei Holzkohlen, was unstreitig dem Umstande zugeschrieben werden muss, dass die Vercoakung bei weit höheren Temperaturen ausgeführt wird, als die Holzverkohlung, und dass mithin bei der Verbrennung der Coaks weniger wasserstoffreiche Destillationsproducte, zu denen auch das Grubengas gehört, erzeugt werden.

Dass endlich das Kohlenoxydgas bei abnehmendem Kohlensäuregehalt zunimmt, und umgekehrt, wie ein Blick auf die Analysen zeigt, muss als Folge der leichten Umwandlung dieser Gase in einander betrachtet werden.

Das in der Praxis bisher allgemein angenommene Gesetz, dem zufolge die aus ein und demselben Brennmaterial entwikkelte Wärme dem Gewichte dieses gasificirten Brennmaterials proportional ist, erleidet mithin nach den vorliegenden und früheren Versuchen für den Fall einer Verwendung der Koblen in Schachtöfen dadurch eine wesentliche Beschränkung, dass dabei zwei der relativen Menge nach variable Verbrennunge-

producte, nämlich Kohlensäure und Kohlenoxydgas, erzeugt werden, von denen das eine nur halb so viel Kohle euthält als das andere. Es bietet sich daher die für die Praxis gleich wichtige Prage dar, ob diese Verschiedenheit in den Mengen der von gleichen Gewichten Luft verbrannten Kohlen aur von den Verhältnissen, unter denen die Verbrennung erfolgt, oder nuch von der Natur der Kohlenart selbst abhängig ist.

Zur Briedigung dieser Frage ist es zunächst nöthig, aus den obigen Analysen die Menge des Brennmaterials zu berechnen, welche von einem Gewichtsth. Luft verzehrt wird.

Die in Vers. 1) gefondene, 6845 Cb. C. betragende Stickstoffmenge wiegt 8,6788 Gr. und gehörte 11,856 Luft an, weiche bei der Verbrennung gasificirte:

Kohle in der gebildeten Kohlensäure 0,6464
Kohle in dem gebildeten Kohlenoxyd 0,7455
Grobengas, durch Destillation erzeugt 0,1910
Wasserstoff 0,0173
im Ganzen 1,6002.

1000 Gewichtstlt. Luft entsprechen daher 142,1 mit heisser Luft verbrannten Coaks.

6831 Cb. C Stickstoff nach Vers. 2) wiegen 8,659 Gr. und entsprechen 11,231 Gr. Luft, welche von dem aus 1/8 Holzkohlen und 4,5 Coaks bestehenden Bronomaterial verzehrt:

Kohle in der gebildeten Kohlensäure 0,5813
Kohle in dem gebildeten Kohlenoxyd 0,9410
durch Destillation entwickeltes Grubengas 0,2046
also im Ganzen 1,7269.

1000 Gewichtsth. Luft verbrennen daher 1537 Gewichtsth. dieses gemischten Brennmaterials.

Nach Vers. 3) wiegen 6694 Cb. C. Stickstoff 8,4873 und entsprechen 11,008 Gr. Luft, welche gasificiren:

Kohle in der gebildeten Kohlensdure

Kohle in dem gebildeten Kohlensture

0,5841

0,9869

Grobengas durch Destillation

also im Ganzen

4

1,8244

1000 Gewichtsth. Luft entsprechen daher 165,7 Gewimit beisser Luft verbrannter Holzkohlen.

Nach Vers. 4) endlich wiegen 6797 Cb. C.

396 Ueber die Gichtgase und deren Benutzung.

8,6179 Gr. und entsprechen 11,177 Luft, welche bei der Verbrennung consumiren:

Kohle in der gebildeten Kohlensäure	0,4056
Kohle im gebildeten Kohlenoxydgas	1,0439
Grubengas, durch Destillation erzeugt	0,2737
Wasserstoff	0,0082
also im Ganzen	1,7314.

1000 Gewichtsth. Luft entsprechen daher 154,9 Gewichtsth. mit kalter Luft verbrander Holzkoblen.

Fasst man das Resultat dieser Betrachtungen zusammen, so ergiebt sich, dass die Brennmaterialien rücksichtlich der Gewichte, die in gleichen Zeiten von gleichen Luftmengen unter übrigens gleichen Umständen verbraunt werden, in nachstehender Ordnung auf einander folgen:

	gleichen Zeiten von gleichen Luftmen- gen verbrannte Ge-
prenumateriate 6	wichte Koble.
Coaks bei erhitzter Luft	100
Holzkohlen mit 4/5 Coaks bei erhitzter Luft	108
Holzkohlen bei kalter Luft	109
Holzkoblen bei erhitzter Laft	118
Holzkohlen bei erhitzter Luft im Bisenbohofen	147.

Es würde sich leicht aus diesen Zahlen eine Theorie des Gichtenganges entwickeln lassen, die indessen dem Gegenstande dieser Arbeit zu fern liegt, um hier eine nähere Betrachtung zu gestatten.

Mit der eben betrachteten Thatsache hängt der Verlust an Brennmaterial, welcher durch das Entweichen der Gichtgase bedingt wird, auf das Engste zusammen. Geht man nämlich von der bei einer früheren Gelegenheit bereits erwähnten Thatsache aus, dass der durch das Entweichen der Gichtgase bewirkte Verlust an Brennmaterial sich zu den insgesammt angewandten Kohlen verhalten muss wie die zur Verbrennung dieser Gichtgase nöthige Menge Sauerstoff zu der in den verbrannten Gasen enthaltenen Menge, so lässt sich dieser Verlust für die einzelnen Fälle leicht aus der nachstehend zusammengestellten Berechnung in Procenten angeben:

Coaks bei Coaks mit Holzkohlen Holzkohl. erhitzter 1/3 Holzkohl. b. erhitzter b. kalter bel erhitzter Luft. Luft. Luft.

100 der Gase erfordern zur völligen Verbren-13,05 nung an Sauerstoff 14,21 15,99 17,53 100 der Gase enthalten vor der völligen Verbrennung an Sauerst. 20,17 20,28 20.55 17,80.

Es beträgt demnach die in dem Ofen realisirte und die in den Gichtgasen unverbrannt entweichende Kohlenmenge:

Realisirt. Verloren. bei Conks mit erhitzter Luft 60,8 p.C. 39,2 p.C. bei Coaks u. 1/5 Holzk. mit erhitzter Luft 58,8 --41,2 bei Holzkohlen mit erhitzter Laft 56,2 --43,8 bei Helzkohlen mit kalter Luft 50,4 — 49,6 —

Diese Zusammenstellung beweist daher, dass unter übrigena gleichen Umständen in den mit dunkler Gicht betriebenen Kupferschieferöfen verhältnissmässig mehr Wärme aus dem Brennmaterial realisirt wird, als in den Eisenhohöfen *). Dieser bedeutendere Wärmeeffect rührt offenbar daber, dass die ursprünglich bei der Verbrennung erzeugte Kohlensäure hier weniger als bei ibrem Durchgange durch die höhere, im Glühen begriffene Kohlensäule des Eisenhohofens in Kohlenoxydgas verwandelt wird, da die Glübhitze im Kupferschieferofen sich, unseren Beobachtungen zufolge, nur 5-6 Fuss über die Form erstreckt. Auf der andern Seite liegt darin zugleich, da der Kohlenoxydgehalt dieser Gase durchschnittlich nur etwa 10 p.C. geringer ist als bei denen des Hohofens, eine Bestätigung der früher ausgesprochenen Ansicht, dass die Bildung dieser Gasart hauptsächlich unmittelbar über der verbrennenden Kohlenschicht erfolgt.

Es ist eben erwähnt worden, dass eine gleiche Windmenge verschiedene Kohlenmengen verbrennen kann, je nachdem den obwaltenden Umständen zufolge mehr Kohlensäure oder Kohlenoxyd in den Verbrennungsproducten vorherrscht. Verbrennt die Luft ganz zu Kohlensäure, so wird für die kleinste Mengo

^{*)} Poggend. Ann. Bd. XLVI. St. 2. S. 218.

Kehle der grösste Effect im Ofen erzielt; verbrennt sie dagegen zu Kohlenoxydgas, so findet das Gegentheil statt.

Der Brennwerth der Gichtgase muss daher ceteris paribus im umgekehrten Verhältnisse mit dem Kohlenverbrauch im Ofen stehen.

Diese Thatsache giebt über manche Erscheinungen Aufschluss, die bisher nicht richtig erkannt sind. Dahin gehört z. B. der Gebrauch, die oberste Kohlendecke in den Frischund Schmiedefeuern mit Wasser zu befeuchten. Man bewirkt dadurch, dass, wenn die umpittelbar über dem Puncte der Verbrennung befindliche glühende Kohlendecke verlöseht, auch die hauptsächlich auf diesen Punct beschränkte Bildung von Kohlenoxyd abnimmt, wodurch, trotz der zur Verdampfung des Wassers aus den feuchten Kohlen nöthigen Wärme, doch Ersparung an Brennmaterial eintreten muss; denn während der dorch Kahlenoxydbildung bewirkte Kohlenverlust bie zur Hälfte des augewandten Brennmaterials steigen kann, wird, um eine diesem Kohlenverluste gleichkommende Wassermasse zu verdampfen, kaum *100 des angewandten Brennmaterials erforderb

Wenden wir uns nun zur Bestimmung der Wärme, welche durch die Erhitzung der aus der Gieht entweichenden Guse
verloren geht, und legen wir dabei zunächst das Gasgemenge
zum Grunde, welches bei ½ Holzkohlen und ½ Coaks, also
bei der gewöhnlichen Beschiekung des Ofens, gebildet wirdDas Gewicht der pro Min. der Gieht entströmenden Gase, welches dieser Berechnung zum Grunde liegt, lässt sich im vorllegenden Falle nicht aus der eingeblasenen Windmenge berechnenda die Vollkommenheit der zu Friedrichshütte benutzten Gobläsevorrichtung keine hinlänglich genaue Manometermessung
zulässt, die mit der Schärfe der Analyse im Verhältnisse stände. Es ist daher sicherer, diese Bestimmung aus einer Vergleichung der pro Min. im Ofen verbraunten Kohlen mit der in
den Gasen enthaltenen Kohlenmenge abzuleiten.

Zufolge des bei den Versuchen geführten Protokolls vorbrensen im Ofen pro Min. 1^{ko},45 Kohlen, welche 1^{ko},4 remen Kohlenstoffes entsprechen. Diese Menge muss sich daher in den pro Min. aufsteigenden Gasen wiederfinden. Nun besicht aber das Gasgemenge No. 2) dem Gewichte nach aus:

Ueber die Gichtgase und deren Benutzung. 399

Stickstoff	0,6443				
Kohlensäure	0,1563,	welche	an Kehle	enthält	0,043218
schwefligeSäure	0,0231				
Grubengas	0,0148				0,011155
Kohlenoxyd	0,1615	-	·		0,069965
	1ko Gas	enthält	mithin	•	0ko, 1242
•					Kohle.

Das 1^{ko},4 Kohlenstoff enthaltende pro Min. der Gicht entströmende Gasquantum wiegt daher 11^{ko},26. Diese besitzen, nach einer mit dem Quecksilberthermometer angestellten Messung, eine durchschnittliche Temperatur von etwa 300°C. Um 1^{ko} dieser Gase, deren aus der Analyse berechnete spec. Wärme 0,26 beträgt, auf diese Temperatur zu erheben, werden mithin 0,26×300=78 Wärmeeinheiten erfordert, was für den pro Min. aus der Gicht außteigenden Luststrom 878,3 Wärmeeinheiten oder 0^k,1245 Kohlen ausmacht. Diese Kohlenmenge verhält sich zu der im Ofen verbrannten wie 0,125:1,4 und beweist:

dass bei dem Kupferschiefer - Schmelzofen durch Kohlenoxydbildung 41,2 p.C., durch Erhilzung der entweichenden Gass aber 8,8 p.C., im Ganzen also 50 p.C. des Brennmaterials verloren gehen.

Während daher bei dem Eisenhehofen ¾ des gesammten Brennmaterials mit den Gichtgasen entweicht, beträgt der Verlust bei dem Kupferschieferofen nur ½.

Wendet man diese Betrachtungen auf die übrigen Gasgemenge an, so ergiebt sich, dass der Gesammtverlust an Brennmaterial bei Holzkohlen mit heisser Lust nahe an 53 p.C., bei Holzkohlen mit kalter Lust aber ungefähr 58 p.C. beträgt.

Anwendung der Gichtgase.

Die wichtigste Eigenschaft, weiche bei der Anwendung der Gichtgase in Betracht kommt, ist ihre Entzündlichkeit. Sie bängt von dem Verhältnisse und der Natur der darin enthaltenen combustiblen Bestandtheile ab, und es ist für die Praxis von besonderem Interesse, die Umstände zu kennen, welche auf diese Rigenschaft von Einfluss sind. Aus den in dieser Absicht angestellten Beobachtungen ergieht sich folgende Zusammenstellung:

400 Ueber die Gichtgase und deren Benutzung.

	Art der Gase.	combustiblen Bestandtheilen.
t)	Eisenhohofengase bei Holzkohlen und heisser	
	Luft, leicht und vollständig verbrennend	30,5
8)	Kupferschieferofengase bei Holzkohlen und	
Ĺ	kalter Luft, noch vollständig verbrennend	23,8
3)	Kupferschieferofengase bei Holzkohlen und	
Ť	beisser Luft, partiell u. schwierig verbrennend	21,5
4)	Kupferschieferhohofengase bei Coaks mit 1,5	
ŕ	Holzkohlen und erhitzter Luft, nicht mehr	
	verbrennlich	20,0,

Procentgebalt at

Es lässt sich daher annäherungsweise der Satz aufstellen:
dass, wenn das Volumen der brennbaren Bestandtheile
in den Hohofengasen unter 20 p.C. herabsinkt, sie nach
dem Erkalten für sich nicht mehr benutzt werden können.

Es verdient besonders hervorgehoben zu werden, dass dieser Pall bei dem Kupferschieferschmelzofen eintritt, wenn mat der kalten Gebläseluft erhitzte substituirt, wodurch die Reslisation der Wärme im Ofen erhöht, der Verlust an der Gichtdagegen vermindert wird. Bei der Anwendung solcher Gase zur Erhitzung des Windes muss man daher, eben weil sie durch diese Anwendung ihre Entzündlichkeit verlieren, mit der grössten Vorsicht zu Werke gehen. Kann der Erhitzungsupparat unmittelbar an die Gicht angelegt werden, wo die Gase noch nicht durch weiteres Fortleiten ihre im Ofen erlangte Wärme verloren haben, so wird, vorausgesetzt, dass ihre Temperatur überhaupt boch genug sei, jener Zweck gewiss af einfachsten erreicht. Wo aber die Verhältnisse für eine solche Lage des Heizapparates nicht geeignet sind, muss man die fortgeleiteten Producte entweder in einem besondern Gasofen mit einer kleinen Menge andern Brennmaterials gemeinschaftlich verbrennen, oder ihnen durch irgend ein anderes Mittel, z. B. durch Zuführung erhitzter Gebläseluft, die zur Entzündung nothige Temperatur wieder ertheilen. Ich glaube nicht, dass mas auf eine vortheilhaftere und zugleich sinnreichere Weise diesen Zweck würde haben erreichen können, als es zu Friedrichshütte geschehen ist, wo man die strablende Wärme des Vorherdes weniger zur Erhitzung des darüber hangenden linsenförmigen Luftheizungsapparates, als vielmehr gerade um dem von der Gicht herabgeleiteten, unter diesem Apparate verbrennenden Gasstrome die Entzündungstemperatur wieder zu erthellen, benutzt hat.

Bei solchen Gasgemengen, welche gleichsam auf der Grenze der Verbrennlichkeit stehen, ist es ferner von grosser Wichtigkeit, den Luftzutritt zu reguliren, dass nur gerade die zur Verbrennung nöthige Luftmenge denselben zugeführt wird, weil im entgegengesetzten Falle einerseits durch Erhitzung dieses bei der Verbrennung nicht mitwirkenden Luftüberschusses Wärme verloren geht, andererseits aber die Wärme unter die Verbrennungstemperatur herabsinkt und die Anwendbarkeit der Gase aufbebt. Die Schwierigkeiten, welche sich bei der Einführung der Windheizung zu Friedrichshütte anfangs ergaben, hatten in diesem letztern Umstande allein ihren Grund und sind durch Anbringung einer Registerklappe in dem blechernen Schornstein, der die verbrannten Gase vom Erhitzungsapparate abführt und daber zugleich auch zur Regulirung des Luftzutrittes dient, leicht beseitigt worden.

Nach diesen Betrachtungen über die Entzündlichkeit der Gase bleibt noch die Beantwortung der für die Praxis nicht minder wichtigen Frage übrig: welche Temperatur bei der Verbrennung der Gase im günstigsten Falle erreicht werden kann. Stellen wir zunächst diese Berechnung für dasjenige Gasgemenge an, welches während der gewöhnlichen Beschikkung des Ofens bei ½ Holzkohlen und ½ Coaks mit erhitzter Luft erhalten wird.

	Zusammensetzung dem Gew. oach.	Gew. des zur Verbrenn. nöthigen O.
Stickstoff	0,6448	
Kohlensäure 🔭	0,1563	
schweflige Säure	0,0231	
Grubengas	0,0148	0,05838
Kohlenoxyd	0,1515	0,09128
	1,0000	0,14966.

Die Wärme, welche dieser 0,63452 Th. Luft entsprechenden Sauerstoffmenge zufolge aus 1ko der Gase bei der Verbrennung entwickelt wird, beträgt 403,3 Wärmeeinheiten. Diese vertheilen sich auf ein Gasquantum von 1ko,63452, das aus den

40% Ueber die Gichtgase und deren Benutzung.

Verbrennungsproducten besteht und das, wenn es aus Wassebestände, dadurch auf † 246°,76 erhitzt werden würdt Diese Temperatur, durch die specifische Wärme der Verbrennungsproducte dividirt, giebt die Temperatur der Flamme. Bestimmen wir daher zunächst diese specifische Wärme.

Die Verbrennungsproducte bestehen aus:

 Stickstoff
 0,7007, diesen entspricht als Theil d. spec. Wärme 0,1918

 Kohlensäure
 0,2789
 0,06162

 Wasserdampf
 0,0904
 0,0178

 1 des Gemenges hat daher eine spec
 Wärme
 0,2705

Führt man diesen Angaben zufolge die Rechnung aus, of erhält man für die Temperatur der Flamme 912° C., worat bei der Unverbrennlichkeit dieser Gase zugleich folgt:

dass der Hitzgrad 912° C. unter der Verbrennungstemperatur der Gase liegt.

Da das aus Holzkohlen mit erhitzter Luft erblasene Gasgemenge gerade auf der Grenze der Verbrennlichkeit steht, indem es nur partiell und auf Augenblicke brennt, so ist die Bestimmung seiner Temperatur ebenfalls von Interesse. Die für diese Berechnung nöthigen Data sind:

Zusammen- Gewicht des setzung der zur Verbren- Gase dem nung nöthi- Gewichte nach. gen O.

Stickstoff 0,6344

 Kohlensäure
 0,1578

 schweflige Säure
 0,0187

 Grubengas
 0,0189
 0,07458

 Kohlenoxyd
 0,1702
 0,09646

1,0000 0,17104=0,72516 atm. Luft.

Verbrenningsproducte dem specifische
Gew. nach.

Stickstoff 0,696, diesen entspricht als Theil der spec. Wärme 0,1904
Kohlensäure 0,279 - - - - 0,0666
Wasserdampf 0,025 - - - - - 0,066

1 dea Gemenges hat daher eine spec. Wärme - 0,0208

Daraus ergiebt sich durch eine gleiche Schlussfolge die Temperatur der Flamme zu 979° und augleich der Umstand: dass die Entzündungelemperatur dieses Gasgemenges ungefähr bei 979° C. liegt.

Für die mit kalter Luft und Holzkohlen erblasenen verbrennlichen Gase erhält man folgende Data:

	dem Gewichte nach.	zur verbren- zung nöthi- ger O.	
Stickstoff	0,6580		
Kohlensäure	0,1120		
schweflige Säur	e 0,0188		
G rubengas	0,0209	0,0824	-
Kohlenoxyd	0,1840	0,1043	
Wasserstoff	0,0063	0,0504	
	1ko	0,2371=1005 a	tm. Luft.

,	Verbren	nungs-							Berechn.
	producte	dem	•	٠					spec.
	Gew. na	ch.	•						Wärme.
Stickstoff	0,7184,	diesen e	ntsprich	t als!	T heil	l der	spec.	Wärm	e 0,1964
Kohlensäure	0,2302	- .	_	-	-	•	-	-	0,0509
Wa sserdamp	f 0,0514	-	•	_	-	-	-	-	0,0435
	1.0000	dia-spec	. Wärn	e des	Ger	neno	es ist	dahe	r ().2908.

Berechnet man daraus die Temperatur der Gassamme, so ergiebt sich:

dass die mit kalter Luft und Holzkohlen erblasenen Gase bei ihrer Verbrennung eine Temperatur von 1097° erzeugen können und sich daher rücksichtlich ihrer Anwendbarkeit den Eisenhohofengasen mehr nähern.

Erwägen wir, dass unter allen Umständen, welche auf den Effect der Kohlen von Einsluss sind, die Kohlenoxydbildung den wichtigsten Platz einnimmt, und wersen wir von diesem Gesichtspuncte aus einen prüsenden Blick auf die Construction der Schachtösen, so können die grossen Vortheile nicht verborgen bleiben, welche man von einer zweckmässigen Beseitigung oder Verminderung dieser Gasart in gewissen Fählen mit Sicherheit erwarten dars. Da nämlich dieses Gas in der Gichtensäule des Osenschachtes, besonders aber in der unmittelbar über den verbrennenden Kohlen besindlichen glühenden Kohlenschicht gebildet wird, so liegt es sehr nahe, die Entstehung desselben dadurch zu beseitigen, dass man die Verbrennungsproducte nicht durch den Osenschacht streichen lässt, sondern durch ei-

nen der Form gegenüberliegenden Ableitungscanal einem Schoresteine zuführt und so die Verbrennung gleichsam in horizontaler Richtung durch den Ofen und durch die von oben nachsinkende, nach Befinden auf einer Rast ruhende Gichtensauk leitet. Bel diesem Principe würde es möglich sein, je vach der Weite des Ofens, für jede Windmenge eine vollständige Verbrennung und Benutzung der bisher verlorenen 10 Procest Kohlen im Ofen selbst zu bewirken. Ich habe kaum nötbig zu erwähnen, dass eine solche Construction da ihren Zweck ganz lich verfehlen würde, wo ausser einer Schmelzung zugleich eine Reduction durch den Schachtofenprocess beabsichtigt wird Bei dem Kupfersteinschmelzen hingegen, wo es besonders darauf ankommt, die Reduction des Eisenoxyds in dem deshall möglichst kalt erhaltenen Ofenschacht zu vermeiden, und bei allen Schachtöfenprocessen, wobei nur eine Schmelzung beabsichtigt wird, dürfte dieses Princip, wenn anders dasselbe nicht an der praktischen Ausführbarkeit scheitern sollte, sehr fruchtbringend werden können.

Wenn wir endlich, auf die vorstehenden Betrachtungen gestützt, das Verbalten dieser aus den mit dunkler Gicht betriebenen Hohöfen herstammenden Gase mit denen des Eiseshobofens vergleichen, so müssen wir bald zu der Ueberzengung gelangen, dass die ersteren bei weitem nicht die allgemeine und vielseitige Anwendung gestatten wie diese, da die Schwerverbrennlichkeit derselben bei ihrer Benutzung als Brend material besondere Unbequemlichkeiten mit sich bringt und sie namentlich zu Schmelzprocessen bei höheren Temperaturen unbrauchbar macht. Erwägt man aber, dass in diesen freilio schwieriger nutzbaren Gasen doch noch die Hälfte des Brensmaterials enthalten ist, welches unter gewissen Verhältnisso noch realisirt werden kann, so wird man nicht weniger die Ueberzeugung gewinnen müssen, dass die Benutzung diese bisher verlorenen Brennstoffe von Wichtigkeit für das Hütterwesen werden kann. Namentlich dürften der Kupfer - und Zinkgewinnung aus Kiesen, so wie der Bleigewinnung, haoptsächlich aber dem Silberhüttenbetriebe und allen Processen, die mit ausgedehntem Flamm - und Röstöfen - Betriebe verbunden sind, Vortheile aus einer rationellen Verwendung dieser Gast erwachsen, die — ich glaube es aussprechen zu dürfen — ein sehr wohlthätige Reform in den ökonomischen Verhältnissen dieser Fabricationen herbeiführen werden. Denn unter keinem Verhältnisse wird sich gewiss jenes bisher verlorene Breunmaterial leichter zu Gute machen lassen, als gerade in diesen Oefen, denen es sich durch lange Röhrenleitungen mit der gerade zur Verbrennung nötbigen Luftmenge auf weite Erstreckungen

LXXII.

binzuführen lässt.

Ueber den Kalkstein vom Krienberg bei Rüdersdorf und einige Cementsteine.

Von

HERMANN MEYER.

(Aus d. Verb. d. Ver. zur Bef. d. Gewerbfi. in Preussen. 184).
4. Liefr.)

Bei einer chemischen Untersuchung eines Kalksteines von Rüdersdorf bei Berlin, des sogenannten Kalksteines vom Krienberge, welcher wegen seiner Einmengungen als gebrannter Kalk nicht angewandt werden kann, bemühte ich mich, zu ermitteln, ob dieses Gestein zur Bereitung von sogenanntem Cement anwendbar sein müchte oder nicht, eine Frage, deren Entscheidung für die Techniker überhaupt und besondere für die Berlins einige Wichtigkeit zu haben schien. Denn ist er dazu brauchbar, so waren wesentliche Vortheile wegen der Nähe und vortheilhaften Lage Rüdersdorfs zur Hauptstadt, in weloher der Verbrauch von Cement sehr bedeutend ist, zu erwarten. Zur vollständigen Entscheidung dieser Frage hielt ich es für hinreichend, mit den bei der Analyse des Krienberger Steines erhaltenen Resultaten die Zusammensetzung einiger anderer bekannter Cementsteine, welche ein Product von anerkannter Güte liefern, zu vergleichen, und glaubte, die Cementsteine sammtlich als von ziemlich gleicher Zusammensetzung annebmend, aus der Uebereinstimmung oder Abweichung der letzteren mit der des Krienberger Steines auf dessen Tauglichkeit zur Cementfabrication mit Sicherheit schliessen zu können.

Die Steine, welche ich zu diesem Zwecke einer Unternuchung unterwarf und der gütigen Mittheilung der Herren Geh. Räthe Beuth und v. Dechen und des Hen. Prof. Mag.

- 1) Das Gestein vom Krienberge. Es kommt in Rüdersdorf kaum anstehend vor, findet eich in einem zerrütteten Zostande unter der Sandbedeckung und gehört der obersten Abtheilung des Muschelkalksteines an. Ganz ähnliche Abändesungen beschreibt Dr. Geinitz aus den obersten Schichten die ser Formation aus der Gegend von Jena, und sie finden sie mit allen Eigenthümlichkeiten auch bei Borlinghausen im Tentoburger Walde.
- 2) Kleine rundliche Kalknieren von der Insel Sheppe ziemlich derh und fest, von gelbbrauner Farbe, an deren eint gen, jedoch nicht zur Untersuchung verwandten, an einem Ende kleine weisse Flecken sich befanden, welche ich als kohlensauren Kalk erkannte. Diese Steine dienen in England zur Bereitung des sogenannten Roman-Cements. Der Kalkstein von der Insel Sheppey bildet grosse ellipsoidische Nieren, sogenannte Septarien, in dem Londonthone, einem blaugrauen Thone, welcher der Eocenen-Abtheilung des Tertiärgebirges angehört und dem Calcaire grossier des Pariser Beckens gleichsteht.
- 3) Sogenanntes Dachgestein von Tarnowitz, blaugrau, derb fast krystallinisch. Es gehört nach Hrn. von De chen de Muschelkaikformation an und findet sich in dem nördlichen Feld der Bleierzlagerstätte von Tarnowitz nach Repten hin. Der Dolomit ruht auf Kalkstein auf und wird bei Opatowitz und Ryber wiederum von Kalkstein bedeckt, welcher letztere den oberstel Schichten des Muschelkalkes, oder mindestens dem Kalkstein von Friedrichshall angehören dürste.
- 4) Cementstein von Hausbergen unweit der Porta westphalica, und zwar sogenannter magerer, dunkel blaugrau, schiefrig, au der Luft bei längerem Liegen verwitternd.
- 5) Fetter Cementstein, ebendaher; die Farbe ist elwar lichter als beim vorhergehenden, der Bruch schalig. Zur Cementsabrication werden beide Steine, der magere und der sette, zu gleichen Theilen genommen und gebranat.

Der Cementstein der Porta westphalica gehört der Mitte des Juragebirges, dem Coral rag an, beide Sorten liegen nahe bei einander und gehören zu derselben geognostischen Abtheilung. Nach dem gewöhnlichen Sprachgebrauch sollte mas glauben, dass der magere Comentstein ein fetter Kalk sein müsse, und umgekehrt. Mager heisst der Kalkstein, welcher wenig Sandzusatz verträgt, und offenbar wird diess mehr beim reinen als beim unreinen Kalk der Fall sein.

6) Ein Stein aus der Nähe von Cassel, mit welchem die dortige Fabrik des Hrn. Koch versehen wird, töthlich-gelb und derb. Dieser Cementstein gehört nach Hrn. v. Dechen der tiefsten Schicht des Muschelkalkes an, welche unmittelbar der thonigen Zwischenbildung zwischen diesem und dem bunten Sandstein folgt und in denen sich an sehr vielen Puncten delomitische Mergel finden, welchen Namen dieses Gestein wohl verdienen möchte.

Sämmtliche Steine bestehen aus einem in Chlorwasserstoffsäure auflöslichen und einem darin unlöslichen Bestandtheile, von
denen jeder einzeln einer besondern Untersuchung unterworfen
wurde, mit Ausnahme von dem unter 6) erwähnten, bei welshem der unlösliche Theil ununtersucht blieb; bei den übrigen
wurde die Analyse des Unlöslichen durch Schmelken mit trocknem kohlensaurem Natron angestellt.

Durch Glüben wurden alle diese Steine in Säuren vollkommen auflöslich, webei eine beträchtliche Erhitzung eintritt
und mit Ausnahme des Tarnowitzer Steines No. 3) eine steife
Kieselgallerte gebildet wird, eine Erscheinung, welche Fuch s
schon vor längerer Zeit bei ähnlichen Kalkmergeln beobachtet
hat. (S. Er dm. Journ. f. techn. u. ök. Ch. Bd. VI. u. Poggend.
Ann. Bd. XXVII.)

Die procentische Zusammensetzung der Steine ergab sich als folgende *):

I. Krienberger Kalkstein. II. Kalkstein von der Insel Sheppey. a) in Säuren kohlens. Kalk 67,856) 66,987 - Magnesia 5,625 76,787 1,675 auflösliche (76,003 - Kisenoxydul 3,306) 6,946 Bestandth. 0,395 Thonerde 15,575 16,895 Kieselerde 4,177 4,323 Thonerde 1,130 21,607 1,723 93,821 b) unlösliche/Eisenoxyd 0,149 0,005 Kalkerde 0.5760,373Magnesia 99,324. 98,394

^{*)} Die Analysen sind im Laboratorium des Hrn. Prof. H. Rose angestellt worden.

Anmerk. d. Redact. des Orig.

408 Meyer, üb. Kalkstein u. einige Cementsteine.

III. Tornowitzer Dachgestein. IV. Magerer \$\pi\$) Csmentstein von der 4 Porta westphalica.

a) in Säuren auflösliche	kohlens. Kalk — Magnesia — Eisenoxydul	49,059 29,316 16,835	95,910 2,808 3,210	83,738
	Thonerde Kieselerde Thonerde Eigenoxyd	3,351 0,860 0,428		15,931
b) uniosiidae	Kalk Magnesia	0,060 0,015 99,984		

V. Fetter *) Cementstein von der Porta westphalica.

VI. Cassler Comentstein.

Wenn eigentlich auch die Zahlen von IV. und V. zusammengezählt und die Hälfte der Zahlen genommen werden müsste, um die Zusammensetzung des eigentlichen Cementsteines zuerhalten, so zeigt ein Vergleich obiger Zahlen doch, dass mit Ausnahme des Tarnowitzer Dachgesteines (No. III.) unter de übrigen Steinen eine gewisse Uebereinstimmung in den Mangen der Bestandtheile herrscht, und dass diese namentlich zwischen dem Krienberger Kalkstein und dem der Insel Sheppe sehr gross ist. Die Zusammensetzung des Tarnowitzer Dachgesteines ist indessen so ganz abweichend, dass ich bezweifelte diesen Stein durch blosses Brennen in ein gutes Cement verwandeln zu können.

^{*)} Sollten nicht vielleicht die Bezeichnungen beider Rremplativerwechselt worden sein?

Anmerk. d. Bedact. des Orig.

In den Verh, der Berl. Acad. d. Wissensch. v. J. 1827 der Hr. Geh. Oberbergrath Karsten eine grosse Anzahl Analysen verschiedener Dolomite bekannt gemacht und nantlich einiger von Tarnowitz. Stimmt nun auch von diesen mlysen keine vollkommen mit der meinigen überein, was sel-Grund darin hat, dass Hr. Karsten auch keinen Dolomit ganz demselben Fundorte des von mir analysirten Cementmes untersucht hat, so glaube ich doch aus denselben schlieszu können, dass die von mir gefundene Menge der unlöslen Bestandtheile im Dachgestein gewiss nicht zu hoch angeben ist, da Hr. Karsten bei der Untersuchung der Doloto sehr nahe gelegener Fundorte die Quantität des Kieseltho-🖦 wie das Unlösliche genannt ist, in der Mehrzahl der Fälle r zwischen 0,5 bis 2 p. C. fand. Diess veranlasste mich, tt einer Wiederholung der Analyse, den directen Versuch machen, durch Glühen des Steines ein Cement zu bereiten. wurden daher kleine, etwa wallnussgrosse Stücke des Steiin einem gut ziehenden Windofen zwischen Kohlen gemichtet, einer mässigen Rothglühhitze ausgesetzt, nach dem rkalten zu feinem Pulver zerrieben, mit Wasser zu einem lanen Brei angerührt, dieser in eine Form von Papier gepissen und, sobald die Masse hart zu werden anfing, was ch etwa 10-15 Minuten erfolgte, mit der Form unter Wasgebracht. Nach 14 Tagen war die Masse so hart gewori, dass sie kaum ooch von dem Fingernagel geritzt wurde. unerwartete Resultat bewog mich, auch aus den übrigen einen Cemente auf gleiche Weise darzustellen, und ohne dass cine wesentliche Verschiedenheit zeigten, gelang es bis auf Krienberger Stein bei allen gleich gut. Dieser jedoch, des-Zusammensetzung ich dem englischen Cementsteine so nabe ich gefunden hatte, zeigte hier eine neue Anomalie, und alle rsuche, auf demselben Wege wie bei den anderen Steinen ein ter Wasser gleich gut erhärtendes Product zu erhalten, schlufehl, indem die unter Wasser gebrachte Masse immer nach zer Zeit Risse bekam, bis sie endlich sich ganz zertheilte. eder Zusatz von Kieselerde, noch Kalk, noch gewöhnlicher n, noch Kaolin in verschiedenen Verhältnissen vermochten Aenderung dieses Zustandes hervorzubringen; eben so cotion waren alle Versuche, durch starkes oder schwaches

410 Meyer, üb. Kalkstein u. einige Cementsteine.

Brennen des Steines zum Ziele zu gelangen. Nar dadurch ver mochte ich ein dem Einstasse des Wassers einigermanssen Widerstand leistendes Product zu erhalten, dass ich die in eine Papierform gegossene Masse, auf einen porösen Stein gelegt dem Einflosse der Luft einige Tage aussetzte, wodurch ein siemlich rasch erhärtete, und sie dann unter Wasser brachts von welchem sie jetzt nicht mehr angegriffen wurde. Wod nun aber der Grund dieser paradoxen Anomalie liege, welch der Tarnowitzer Stein sowohl als der vom Krienberge zeigt das ist eine Frage, welche nach dem, was nos bis jetzt übe die Cemente in theoretischer Hinsicht bekannt ist, sehwer si beantworten bleibt. In Bezug auf den Krienberger Stein mag die Erklärung noch leichter sein und die vielleicht binreicher dass dieser Stein von den anderen untersuchten durch eine geringere Härte und ein sehr schiefriges Gefüge unterschiede ist, vielleicht nur aus wechselnden, mehr oder minder starken Schichten von Kalk und Thon besteht, während die anders Steine, besonders die magnesiareichen, ein mehr krystallinischen Gefüge haben und in diesen Kalkerde und Thon als weit inniger gemengt anzunehmen sind. Als eine Bestätigung diese Ansicht ware dann der verschiedene Gehalt an unlöslichen Bestandtheilen im Krienberger Steine zu betrachten, welchen ich in verschiedenen Analysen desselben handgrossen und 11/4 Zoll dicken Stückes Stein erhielt, je nachdem ich von verschiedenst Stellen etwas zur Untersuchung abschlug, und wobei ich 21,607; 23,237 und endlich 27,158 p.C. erhielt. Bei der zuletzt angeführten Analyse fand ich :

Rückstand		27,158
kohlensauren	Kalk	60,547
_	Magnesia	7,862
_	Eisenoxydul	4,187
		99,754.

Achnliche grössere oder geringere Verschiedenheiten stehen von anderen Analysen zu erwarten, und hierin muss wohl der Grand zu suchen sein, warum der Krienberger Stein naeln höchst mittelmässiges Cement zu liefern im Stande ist, welches unbrauchbar zu Wasserbauten, keinesweges als Ersatz füt ächt englisches oder gleich gutes deutsches Cement dienen kann-

Anders dagegen und wesentlich verschieden ist die Er-

scheinung bei dem Tarnowitzer Dachgestein, für welche ich etzt noch keine Erklärung finden kann. So schätzenswerthe Arbeiten wir auch von Fuchs, Vicat und Berthier besizzen und so vollständig namentlich die Arbeiten des erstern, wenigstens anch einer Richtung bin, sind, indem sie deutlich beweisen, dass zwischen Kalk und Kieselerde auch auf nassem Wege eine Einwirkung stattfindet und chemische Verbindungen sich bilden, so reichen sie doch nicht hin, um das Verbaiten des Tarnowitzer Dachgestelnes und den bei ihm während des Erhärtens im Wasser vorgehenden Process genügend aufzuklären. In verschiedenen Versuchen habe ich die Resultate der Untersuchungen von Fuchs über die wechselseitige Einwirkung zwischen Kalk und Kieselerde bei Gegenwart von Wasser bestätigt gefunden und mich überzeugt, dass auch der Talkerde ähnliche Eigenschaften wie der Kalkerde in Bezug auf Kieselerde und Wasser zukommen; allein diese Eigenschaften erscheinen bei der Talkerde im Vergleich mit der Kalkerde so schwach und das Gelatiniren ist beim Behandeln der geglühten Gemenge von Magnesia und Kieselerde mit Säuren verhältnissmässig so unbedeutend, dass diess durchaus keine Erklärung für die schon lange bekannte Thatsache geben kann, dass dolomitartige Gesteine ein besseres Cement geben als reine Kalkmergel, und in dem vorliegenden Falle gerade ist die Quantitat der Kieselerde so sehr gering gegen die der Basen, dans man nicht annehmen kann, eie reiche hin zur Bildung eines selbst basischen Salzes, analog den in der Natur vorkommeaden Zeolithen, wofür sich allenfalls aus den anderen Steinen entsprechende Formeln berechnen lassen

Es scheint aber aus der Analyse des Tarnowitzer Kalkes und aus dem Umstande, dass derselbe ein vortreffliches Cement bilden kann, sich zu ergeben, dass dolomitartige Kalke, welche den zur Mörtelbereitung erforderlichen Cohäsionszustand besitzen, fest, feinkörnig und nicht porös sind, einen guten hydraulischen Mörtel geben können, ohne Kieselerde und Thonerde in bemerkenswerther Quantität zu enthalten.

Das über jedem einzelnen Cemente befindliche destillirte Wasser, welches fortwährend durch neues war ersetzt worden, rengirte selbst nach 6 Wochen noch etark alkalisch und gab mit exalsaurem Ammoniak einen bedeutenden Niederschlag, ein

418 Hausmann u. Wöhler, üb. d. Anthosiderit.

Beweis, dass jeder der Steine überschüssigen Kalk enthielt; dock konnte ich nicht bemerken, dass diese Reactionen bei dem über dem Tarnowitzer Steine befindlichen Wasser stärker gewesen wären als bei den übrigen, wie man es vielleicht nach der geringen Menge Kieselerde hätte erwarten sollen. Ob es gelingen wird, durch fortgesetztes Behandeln mit Wasser der überschüssigen Kalk vielleicht ganz auszuwaschen und so reint salzartige Verbindungen zu erhalten, welche neuen Aufschlussüber diesen interessanten Gegenstand zu geben im Stande wären, diess muss ich einer spätern Untersuchung vorbehalten und ich werde seiner Zeit die hierbei erhaltenen Resultate mittheilen

LXXIII.

Ueber den Anthosiderit, eine neue Mineral-Species aus Brasilien.

Von

J. FR. L. HAUSMANN und F. WÖHLER.

(A. d. Gött. Gel. Anz. 1841. no. 29.)

(Der Königl. Societät der Wissenschaften vorgelegt am 10. Februar 1841.)

Das Fossil, welches Gegenstand dieser Bemerkungen ist, hat der Unterzeichnete schon vor längerer Zeit, nebst anderen Mineralien aus Brasilien, durch die Güte des Königl. Portugiesischen Oberberghauptmannes, Herrn von Eschwege, erhalten. Auf der Etiquette war es von demselben als ein noch unbekanntes Mineral von Antonio Pereira in der Provinz Minas Geraes bezeichnet. Aus nachfolgender Untersuchung geht hervor, dass es wirklich eine eigenthümliche, bisher unbekannte Mineralsubstanz ist.

Das Fossil erscheiot derb, in abwechselnden Lagen mit fein – und festkörnigem Magneteisenstein, der auch ausserden so damit verwachsen ist, dass selbst sehr kleine Stücke nicht vollkommen davon frei zu sein pflegen.

Es hat eine sehr ausgezeichnete, büschelförmig auseinanderlaufend zart - faserige Bildung, wie sie sonst wohl u. a. manchem asbestartigen Grammatit eigen ist, wobei die Faserbündel blumenstraussartig gruppirt und die Fasern der einen Gruppe gegen die der benachbarten gebogen sind *). Nur an einzelnen Stellen ist diese Structur weniger ausgezeichnet, wo sich dann ein splittriger Bruch zeigt.

Die Farbe ist ein mit etwas Grau gemischtes Ocherbrauo.
Das Pulver besitzt dieselbe, nur etwas lichtere Färbung.

Die Faserilächen sind wenig seidenartig glänzend und etwas schillernd.

Das Fossil ist im Ganzen undurchsichtig, nur in sehr dünnen Splittern schwach durchscheinend.

Das specifische Gewicht konnte wegen des überall eingesprengten Magneteisensteines nicht völlig genau bestimmt werden. Es wurde bei einem Bruchstück = 3,158, bei einem zweiten = 3,121, bei einem dritten = 3,082 (Temperatur des Wassers von 11° R.) gefunden. Man wird hiernach, da der eingemengte Magneteisenstein das eigenthümliche Gewicht vergrössert, das specifische Gewicht des reinen Anthosiderits wohl etwa zu 3,000 annehmen dürfen.

Die Härte == 6,5, indem das Mineral den Adular - Feldspath ritzt und von Bergkrystall geritzt wird. Am Stahle giebt es Funken.

Der Anthosiderit zeichnet sich durch einen bedeutenden Zusammenhalt aus, indem er sehr schwer zersprengbar ist. Bei dem Zerschlagen giebt er gewöhnlich splitterige Stücke.

Er ist scharf anzufühlen,

In kleinen Splittern folgt das Fossil dem Magnete, was aber von dem damit gemengten Magneteisenstein berrührt.

Für sich in der Zange der Löthrehrstamme ausgesetzt, wandelt die gelbbraune Farbe sich achnell in eine rethbraune, später in eine schwarze um. Dünne Splittern schwelzen ziemlich schwer zu einer eisenschwarzen, wetallisch glänzenden, dem Magnete folgsamen Schlacke.

Im Kolben erhitzt, giebt das Fossil etwas Wasser aus.

Mit Borax oder Phosphorsalz vor dem Löthrehre behandelt, zeigt es die bekannte Eisenreaction, ohne, selbst in Pulverform, merklich aufgelöst zu werden.

J. Fr. L. Hausmann.

^{†)} Auf diess blumig-faserige Gefüge und den Eisengehalt bezieht sich der obige, zur Bezeichnung dieser Mineralspecies gewählte Name.

414 Hausmann v. Wöhler, üb. d. Anthosiderit.

Die Analyse dieses Minerals ist unter meiner Anleitung von einem unserer fleissigsten Zuhörer, dem Herrn Schnedermann aus Ostfriesland, gemacht worden.

In drei Versuchen verlor es beim Glüben 3,588—3,596—3,884 Procent an Gewicht, das Mittel aus den beiden erste Zablen ist 3,592. Der Gewichtsverlust bestand in reiner Wasser.

In Wasserstoffgas geglüht, bis sich kein Wasser mehr bil dete, verlor das wasserhaltige Mineral, ausser dem Wasser 10,88 Procent Sauerstoff, entsprechend 35,48 Procent Eisenoxyd

Die in Wasserstoffgas reducirte Masse war ein Gemengt von Kieselsäure und Eisen. Letzteres wurde von verdündte Salzsäure, unter Zurücklassung weisser Kieselsäure, leicht auß gelöst. Die weitere Analyse geschah nach der gewöhnlicht Methode. Andere Bestandtheile waren nicht zu entdecken, eint Spor von Manganoxyd ausgenommen, so gering, dass sein Gewicht nicht zu bestimmen war.

Eine andere Quantität des ungeglühten Minerals wurde nach dem gewöhnlichen Verfahren durch Digestion mit concentrirter Salzsäure zersetzt. Diese Analysen gaben folgende Zusammensetzung:

Sauerstoff (im

	I.	II.	Mittel)
Kieselsäure	61,14	59,08	31,217
Eisenoxyd	34,63	35,35	10,728
Wasser	3,59	3,59	3,192
_	99,86	97,97.	

Offenbar ist der Sauerstoffgehalt der Kicselsäure Smal so gross als der des Eisenoxyds und 9mal so gross als der des Wassers. Das Mineral ist also das neutrale Silicat vom Eisenoxyd mit 1 Atom Wasser, und seine Zusammensetzung wird durch die Formel

Fe Si₃ + H

ausgedrückt. Seine theoretische Zusammensetzung in 100 Theilen würde hiernach folgende sein: (im Mittel)

			Ber.	Gef.
8	Atome Kieselsäure	1731,94	61,36	60,08
1	- Eisenoxyd	978,41	34,66	34,99
1	- Wasser	112,48	3,98	3,59
			100,00	98,66.

Dass der gefundene Wassergehalt kleiner ist als der bemete, hat wahrscheinlich darin seinen Grund, dass die Verdung ungefähr 16 Procent wasserfreies Elsenoxyd - Silicat 813) eingemengt zu enthalten scheint. Diess geht daraus vor, dass die Kieselsäure, welche nach der Zersetzung so-🗪 des ungeglühten als des in Wasserstoffgas reducirten Mials zurückbleibt, obgleich sie vor dem Glüben im trocknen stande vollkommen weiss aussieht, nach dem Glühen stets hell zimmetbraune Farbe bekommt, von Eisenoxyd herrond, welches sich weder durch concentrirte Salzsäure, ah darch Schmelzen mit saurem schwefelsaurem Kali aus-Erst nach dem Glüben dieser Kieselsäure mit nen läast. Mensaurem Natron kann es abgeschieden werden. loge dieses durch Säuren nicht ausziehbaren Eisenoxyds rag 6 Procent, entsprechend 16 Procent kieselsaurem Eixyd. Zieht man dieses wasserfreie Silicat von der wasser-Rigen Verbindung ab, so wird der berechnete Wassergehalt 🔐 wohl übereinstimmend mit dem gefundenen. — Die etwas essere Abweichung im Kleselsäure - und Eisenoxydgehalt der eiten Analyse kann darin ihren Grund haben, dass das Miral von dem fein eingesprengten Magneteisen sehr schwer Mkommen frei zu erhalten ist.

Vielleicht enthalten manche faserige Brauneisensteine, die der Auflösung gallertförmige Kieselsäure hinterlassen, das de beschriebene Silicat innig beigemengt. Ein dunkler, faseter Brauneisenstein von Bieber in Hessen, den ich in anderer bicht sebon vor längerer Zeit untersucht habe und der untersucht sebon vor längerer Zeit untersucht habe und der untersucht hinterlässt, wenn man ihn in ganzen Stücken mehrere e lang in mässig starker Salzsäure stehen lässt, eine hell unlichgelbe Masse, eine Art Skelet, von der Form und dem rüge des angewandten Brauneisensteines. Diess ist ein wastaltiges Silicat Laisst man dasselbe noch länger in einer dentrirten Säure liegen, so hinterlässt es zuletzt eine klare, blose Kieselgallerte, die noch den ursprünglichen Umfang des lieks hat.

F. Wöhler.

LXXIV.

Ueber die in der Nähe von Glasgow vorkom menden Mineralien.

Von

THOMAS THOMSON.

(The phil. Mag. December 1840. p. 402.)

Vielleicht giebt es keinen Theil von Grossbritannien, selb Cornwallis oder die Bergwerkdistricte des Nordens von England nicht ausgenommen, der reicher an Mineralien ist, die Nachbarschaft von Glasgow, wenn wir unter dieser Benennung Lead Hills und Wanlock Head, so wie die Gebugszüge auf beiden Ufern der Clyde, welche die Hügel von Kilpatrick ausmachen, und die Hügelzüge hinter Greenock und Port Glasgow, die sich bis Kilmacolm erstrecken, mit be greifen.

Die Gruben zu Lead Hills wurden zuerst während der Regierung Jacob's des Vierten unter dem Namen von Goldmine bearbeitet, und er soll nach Boetbius einen beträchtliche Schatz aus ihnen gewonnen haben. Die Jaspis, Rubine un Diamanten, welche Boetbius in glänzenden Ausdrücken beschreibt, waren ohne Zweifel die verschiedenen Specien von Bleierz, welche in diesen Gruben noch vorkommen, nämlich deschwefelsaure, kohlensaure und phosphorsaure Bleioxyd, die wegen der Schönbeit ihrer Farben, ihrer Gestalt und ihre Glanzes zugleich merkwürdig sind.

Zur Zeit Jacob's des Fünften war Lead Hills eine Bleimine, wie jetzt, und es wird besonders von Agricola in seinem berühmten Werke de re metallica beschrieben. Agricola starb aber im Jahre 1555.

Becher, welcher zuerst in der Chemie eine Theorie einzuführen versuchte, besuchte die Bleiminen von Lead Hills in Jahre 1682, und seit dieser Zeit sind sie bis zu einer beträchtlichen Ausdehnung bearbeitet worden.

Das hauptsächlichste Erz zu Lead Hills ist Bleiglanz oder Schwefelblei, welches in den Gruben in allen den verschiedenen Varietäten verkommt, welche dieses reichlich vorhanden Mineral bekanntlich annimmt. Die das Erz am gewöhnlichsten begleitende Gangart ist schwefelsaurer Baryt, der in grosser

Menge und in sehr reinem Zustande vorkommt. Kalkspath ist auch häufig und Arragonit wird in sehr schönen Krystallen ge-tunden.

Ausser dem Bleiglanze kommen nicht weniger als neun Specien von Bleierz in Lead Hills vor, von denen einige bisher noch nirgendswo anders aufgefunden worden sind.

Ich will diese neun Specien kurz durchgehen.

- 1) Schwefelsaures Blevoxyd. Schöne Exemplare dieser Species von Bleierz kommen zu Wanlock krystallisiet und vollkommen weiss vor. Die Krystallform ist ein gerades rhombisches Prisms, welches Demantglanz besitzt, jedoch, wie joh glaube, cinen geringern als das kohlensaure Bleioxyd. Magellan sagt in seiner im Jahre 1788 herausgekommenen englischen Ausgabe von Cronstedt's Mineralogie, dass diese Species von Monnet entdeckt wurde; ich finde aber in der im Jahre 1779 herausgekommenen Mineralogie von Monnet keine Hindeutung auf das schwefelsaure Bleioxyd, so dass die Entdeckong seiner Zusammensetzung in einen späteren Zeitpunct mefallen sein muss. Klaproth unterwarf dieses Mineral im Jahre 1802 zuerst der Analyse. Die von ihm untersuchten Exemplare waren von Anglesey und von Wanlock Head. analysiste ein Exemplar von Wanlock Head und fand, dass es keine andere fremdartige Substanz als eine Spur von Wasser enthielt. Es ist eins der seltensten Bleierze.
- 2) Kohlensaures Bleioryd. Diese Species ist weit reichlicher vorhanden als die vorige. Sie kommt ziemlich häufig in Krystallen vor, welche gerade rhombische Prismen darstellen und beträchtlich schiefer sind als die des schwefelsauren Salzes. Die Zusammensetzung des kohlensauren Bleioxyds war Monnet im Jahre 1779 bekannt. Es hat den Demantglanz sehr vollkommen. Diese Species, künstlich bereitet, ist eine unter dem Namen Bleiweiss wohlbekannte Farbe. Sie wurde zuerst von Klaproth im Jahre 1802 analysirt. Das von ihm untersuchte Exemplar war von Lead Hills. Ich analysirte ein sehr schönes Exemplar von demselben Orte und fand, dass es reines kohlensaures Bleioxyd war, mit Ausnahme einer blossen Spur von Wasser.
- 3) Schwefelsaures Bleioxyd mit Kupferoxyd (Cupreo-sulphate of lead). Diese Species von Bleierz wurde zuerst Journ. f. prakt. Chemie. XXII. 7. 27

418 Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow

von Sowerby beobachtet und ist, so viel ich weiss, bisher blos zu Lead Hills gefunden worden. Sie hat die Barbe der schünsten Exemplare von blauem kohlensaurem Kupferoxyd. Ihr Krystallform kommt der des schwefelsauren Bleioxyds schraabe.

Brooke analysirte einige Gran desselben und fand, das es aus einem Atom schwefelsaurem Bleioxyd, einem Atom Kopferoxyd und einem Atom Wasser besteht. Durch Hrn. Brown's Güte erhielt ich ein Exemplar, das gross genug war, um er der Analyse unterwerfen zu können. Das specifische Gewicht war 5,9137. Ich erhielt

Kupferoxyd 19,7 oder 1 Atom
Wasser 5,5 oder 1½ Atom
100,0.

Es ist daher eine Verbindung von einem Atom schwefelsaurem Bleioxyd und einem Atom Kupferoxydhydrat. Die blauf
Farbe zeigt, dass das darin enthaltene Kupferoxyd mit Wasserverbunden ist.

4) Kohlensaures Bleioxyd mit schwefelsaurem Bleioxyd (Sulphato-carbonate of lead). — Diese Species ist bisher, wenigstens so viel ich weiss, blos zu Lead Hills aufgefunden worden. Die Farbe ist gelblich oder grünlich-weiss. Sie ist gewöhnlich in scharfen vierseitigen Prismen krystallisirt. Brooke analysirte und beschrieb sie im Jahre 1820. Durch Herra Brown's Güte erhielt ich eine hinreichende Menge derselben, um sie analysiren zu können. Ich land das specifische Gewicht zu 6,3197, welches etwas geringer als das von Brooke ausgegebene ist. Meine Analyse stimmt sehr genau mit der vot Brooke überein. Ich erhielt

kohlensaures Bleioxyd 46,04 schwefelsaures Bleioxyd 53,96 100,00,

woraus sich ergiebt, dass es eine Verbindung von einem Atom kohlensaurem Bleioxyd und einem Atom schwefelsaurem Bleioxyd ist.

5) Schwefelsaures Bleioxyd mit 3 Atomen kohlensaurem Bleioxyd (Sulphato-tricarbonate of lead). — Diese Species ist auch Lead Hills eigenthümlich. Sie wurde zuerst von Bournon beobachtet. Brooke beschrieb und analysiste sie im Jahre 1820. Durch Herrn Brown's Güte wurde ich in den Stand gesetzt, sie vor einigen Monaten zu analysisen. Das Mineral ist glänzend und die Farbe gelblich-weiss. Es kommt sowohl in Rhomboëdern als Prismen krystallisist vor. Sein specifisches Gewicht beträgt nach meiner Untersuchung genan 6,000. Seine Bestandtheile waren

koblensaures Bleioxyd
schwefelsaures Bleioxyd
27,43 oder 1 Atom
100,00.

Dieses Resultat ist den früheren Analysen von Brooke und Btromeyer, welche dieses Mineral auch der Analyse unterwarfen, fast gleich.

6) Phosphoraaures Bleioxyd. — Diese Species kommt zu Lead Hills und Wanlock Head in beträchtlicher Menge vor und zeigt eine Mannigfaltigkeit von Farben, besonders Grün, Gelb und Braun. Es ist häufig in sechsseitigen Prismen krystallisirt, aber gewöhnlicher in diesen Gruben in blumenkohlartigen Vegetationen.

Es' ist merkwürdig, dass phosphorsaures Bleioxyd noch niemals in der Natur gefunden worden ist, ausgenommen gemengt mit Chlorblei. Die Mengen sind etwas verschieden, im Durchschnitt aber kann man annehmen, dass auf acht Atome basisches phosphorsaures Bleioxyd (subsesquiphosphate of lead) ein Atom Chlorblei kommt. Gewöhnlich enthält es eine geringe Menge Eisenoxyd, wovon aller Wahrscheinlichkeit nach die Farbe des Minerals herrührt. Ich untersuchte fünf Exemplare dieses Minerals von Lead Hills. Die Menge Chlorblei betrug bei ihnen im Durchschnitt 10½ Procent, die Menge Eisenoxydul 1½ Procent. Das Uebrige war eine Verbindung von 1½ Atom Bleioxyd und einem Atom Phesphorsaure.

Die Farbe dieser Exemplare war grasgrün, olivengrün, gelb und braun. Das specifische Gewicht betrug von
6,70016 bis 6,5781. Keins derselben entbielt phosphormauren
Kalk. Diese war auch der Fall mit den von Wöhler und
Berthier analysisten Exemplaren, so wie mit den von Klaproth analysisten. Vor einigen Jahren aber machte Karl
Kersten zu Freiberg eine Analyse von sieben Exemplaren
phosphorsauren Bleies von verschiedenen Fundörtern bekaunt,

von denen fünf phosphorsauren Kalk enthielten, dessen Menge bei den verschiedenen Exemplaren von 12 Procent bis 0,59 Procent betrug. Das specifische Gewicht der Exemplare, welche viel phosphorsauren Kalk enthalten, ist geringer als das der andern. Das, welches 12 Procent enthält, hat blos ein specifisches Gewicht von 5,092.

Vor einigen Monaten erhielt ich von Herrn Brown zwalkzemplare von phosphorsaurem Bleioxyd, deren Fundert Leat Hills war und die noch leichter waren als alle, die ich vorher geschen hatte. Das erste Exemplar besass eine hell grüntlich-gelbe Farbe, ein schiefriges Gefüge und hatte blos ein specifisches Gewicht von 5,366. Es enthielt nicht weniger als 18 Procent phosphorsauren Kalk.

Das andre Exemplar war dunkelgrün und bildete eine traubige Masse auf der Oberstäche der ersten Art. Sein specifisches Gewicht war 5,970 und es enthielt etwas mehr als neur Procent phosphorsauren Kalk.

Wegen der großen Disterenz in der Menge des phosphotasauren Kalkes schien er vielmehr mit dem phosphorsauren Bleisoxyd mechanisch gemengt, als chemisch verbunden zu sein.

7) Kohlensaures Blevoryd mit schwefelsaurem Blevoryd und Kupferoxyd (Cupreo - sulphato - carbonate of lead). - Diess ist das seltenste aller Bleierze, welche zu Lead Hills vorkommen. Es hat eine schöne grüne Farbe, ganz wie die de Malachits, und kommt am häufigsten in Krystalten vor, derei Grundform nach Brooke ein gerades rhombisches Prisma mit Winkeln von 95° und 85° ist. Es wurde zuerst von Sowerb) unter dem Namen grünes kohlensaures Kupferoxyd beobachtel. Brooke beschrieb und analysiste es zuerst im Jahre 1820.

Ich konnte blos 3,29 Gran dieses Minerals zur Analyst verwenden. Da aber die Analyse einfach ist und ich alle Vorsicht anwandte, auf die ich zur Vermeidung von Irrtbümen pur denken konnte, so habe ich Grund zu glauben, dass da Resultat der Wahrheit ziemlich nahe kommt. Das specifisch Gewicht war meinen Untersuchungen zufolge 5,000, das Exemplar war aber nicht ganz rein.

Aus 3,29 Gran erhielt ich

koblensaures Bleioxyd 1,74 koblensaures Bleioxyd 1,05 Kupferoxyd 0,44 3,83.

Die an dem arsprünglichen Gewichte fehlenden 0,06 Gr. waren fremdartige Substanz und Wasser.

Nach dieser Analyse würden 100 Theile des Erzes gegeben haben:

		23.0	amos,
schwefelsaures Bleioxyd	52,88	1,46	11/2
kohlensaures Bleioxyd	31,91	1,00	1
Kupferoxyd	13,37	1,4	11/2
fremdartige Substanz und Wasser	1,84		
	100,00.		

Brooke glaubt, dass das Kupfer in diesem Mineral als kohlensaures Kupferoxyd enthalten ist, aber das Resultat der eben angeführten Analyse verträgt sich durchaus nicht mit dieser Meinung. Indessen wäre grösserer Gewissheit wegen eine Wiederholung der Analyse mit einer grössern Menge des Minerals wünschenswerth.

- 8) Phosphorsaures Bleioxyd mit chromsaurem Bleioxyd (Chromo-phosphate of lead). Dieses schöne Mineral kommt in der Grube von Wanlock Head in beträchtlicher Menge vor. Es hat eine schöne Orangefarbe, ohne die rothe Nüance, welche das chromsaure Bleioxyd charakterisirt. Es bildet oft blumenkohlartige Massen, kommt aber auch krystallisirt in sechsseitigen Prismen vor, welche die gewöhnliche charakteristische Krystallform des phosphorsauren Bleioxyds ausmachen. Ich überzeugte mich schon vor vielen Jahren, dass die sehöne Orangefarbe, wodurch sich dieses Erz auszeichnet, von der Anwesenheit von ungefähr zwei Procent chromsaurem Bleioxyd herrührte. Das Uebrige war ein Gemenge von basisch-phosphorsaurem Bleioxyd und Chlorblei, beinahe in denselben Verhältnissen wie bei den grünen Varietäten.
- 9) Vanadinsaures Bleioxyd. Dieses sehr seltene Erzist bisher blos in Mexico und zu Lead Hills gefunden worden. Es wurde im Jahre 1804 von Del Rio analysist, welcher das Dasein eines neuen Metalles in demselben anzeigte. Dieser Angabe wurde von Collet-Descotils widersprochen, welcher behauptete, dass das, was Del Rio für ein neues Metall bielts

488 Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow

Chrom wäre, und es findet auch zwischen Chrom und Vand dium eine grosse Aehnlichkeit statt.

Die in meinem Besitze befindlichen Exemplare erhielt in vor mehreren Jahren von Herrn Doran, einem irlandische Minerallenhändler, der, wie er mir sagte, sie in einer alten von Jassenen Bleigrube in der Grafschaft Wicklow in Irland fan Es ist aber Grund vorhanden, zu glauben, dass er sich bier irrte.

Seine Farbe ist beli braungelb und es ist, wie das phophorsaure Bleioxyd, in sechsseitigen Prismen krystallisirt.

Mein Exemplar wurde vor einer Reihe von Jahren weinem Nessen R. D. Thomson analysirt, welcher fand, das es eine Verbindung von 1 Atom Chlorblei und fast 9 Atome anderthalbvanadinsaurem Bleioxyd war.

Ausser diesen zehn Specien von Bleierz, welche zu Lan Hills oder Wanlock Head vorkommen, wird nuch gediegen Kupfer und Malachit, oder wasserhaltiges doppeltkohlensnum Kupferoxyd gefunden. Diess ist ein schönes grüufarbiges, oh krystallisietes Mineral, und wenn grosse Exemplare vorkommen wie die bekannten Erze aus Sibirien, so werden sie oft in Tafeln u. s. w. geschnitten.

Der Malachit von Lead Hills ist etwas dunkelgrün, dit der Analyse unterworfene Exemplar was fast ganz rein.

Lead Hills enthält auch Exemplare von Zinkbleude ode Schwefelzink. Bei weitem die schönsten Exemplare von wasserhaltigem kieselsaurem Zinkoxyd, welche ich geschen habe nind von Lead Hills. Sie bilden schöne weisse Krusten oder Platten. Sein specifisches Gewicht ist 3,1645 und seine durch Analyse bestimmten Bestandtheile sind

Kieselerde 23,2 1 Zinkoxyd 66,8 1,12 Wasser 10,8 0,82 100,8,

oder es ist ein einfaches Zinksslicht mit etwas weniger als 1 Atom Wasser. Es ist merkwürdig, dass bei allen bisher angestellten Analysen dieses Minerals das Wasser niemals ein Atom betrug. Bei der von Smithson angestellten betrug das Wasser blos 4½ Procent. Nach Berzelius's Analyse im Jahre 1818 betrug es 7½ Procent, und bei einer Analyse eines

Exemplares von Lead Hills betrug es 10,8 oder fast 11 Procent. Aller Wahrscheinlichkeit nach erleidet es beim Aufbewahren eine Art von Verwitterung und das Wasser machte in dem Erze ursprünglich genau ein Atom aus. Ist diese Annahme richtig, so muss das Wasser ursprünglich 13½ Procent betragen.

Die Hügel von Kilpatrick, welche das Thal der Clyde von Stockey bis Dumbarton begrenzen, und auch die entsprechende, aber niedere Kette auf der Sildseite des Thales bestehen aus verschiedenen Trappgesteinen, unter denen der mandelsteinartige ziemlich gemein ist. Leizterer ist voll mandelförmiger Hoblungen von verschiedener Grösse, die gewöhnlich mit krystallisirten Mineralien angefüllt sind, von denen viele, obgleich nicht alle, der schönen Gattung der Zeolithe angehören. Wir können daher die in diesen Bergen gefundenen Mineralien in zwei Reihen theilen: 1) die Zeolithe, welche so beissen, weil sie vor dem Löthrohre schäumen, indem diese Eigenschaft von der grossen Menge Wasser herrührt, die sie enthalten und die durch Hitze leicht ausgetrieben wird; 2) Miperalien fast ganz ohne Wasser, welche im Allgemeinen, wiewohl nicht in allen Fällen, in grösserer Menge als die Zeolithe vorkommen und oft als integrirender Theil der Substanz des Berges, in dem sie vorkommen, betrachtet werden können.

Die Zeolithe belaufen sich, mit Einschluss eines oder zweier Minerale, welche mit ihnen darin übereinstimmen, dass sie Wasser enthalten, so wie in der Art ihres Vorkommens, auf ungefähr funfzehn Specien, und es giebt mehrere, welche diesen Bergen eigenthümlich sind, oder wenigstens bisher nirgendswo anders gefunden wurden. Ich will sie kurz durchgehen.

1) Stellit. — Diese Species ist bisher bles in der Spalte eines an den Ufern des grossen Canals etwas östlich von Kilsyth gelegenen Grünsteinfelsens beebachtet worden. Der Felsen wurde gesprengt und ein grosser Theil davon in unsere Nähe gebracht, um den Weg am Canale auszubessern. Mein Sohn beobachtete zufällig den Stellit, als wir an den Ufern des Canals spazieren gingen, und lenkte meine Aufmerksamkeit darauf.

Er ist schneeweiss und immer in Krystallen, welche wie Straiten von mehreren Mittelpuncten ausgehon. Jeder Kreis

von Krystallen hängt fest am Gesteine. Die Krystallform läss eich nicht leicht bestimmen wegen der geringen Grösse der Krystalle und der Unregelmässigkeit ihrer Form. Er ist etwa härter als Kalkspath und hat ein specifisches Gewicht von 2,612. Diess übertrifft das der Zeolithe im Allgemeinen, woraus sich ergiebt, dass er weniger Wasser als die meisten andern enthält Er kommt aber mit den Zeolithen darin überein, dass er vor dem Löthrohre unter Aufbrausen zu einem Email schmilzt. Er besteht aus 4 Ca S₂ + Mg S₃ + Al S + 2½ aq. nach melener und R. D. Thomson's Analyse.

2) Thomsonit. - Dieses Mineral wurde mit den drei folgenden von Cronstedt unter dem Namen Zeolith in seiner Abbandlung zusammengeworfen, die in den Verhandlungen der Stockholmer Academie vom Jahre 1756 erschien. In seiner Mineralogie versuchte er den Zeolith in Specien zu theilen, aber seine Beschreibungen waren zu unvollkommen, als dass darnach diese Mineralien erkannt werden könnten. Werner theilte nachher die Zeolithe in Nadelstein, strahligen Zeolith und blättrigen Zeolith. Hany versuchte später eine genauere Eintheilung und theilte die Zeolithe in zwei Specien, die er durch Mesotyp und Stilbit unterschied. Im Jahre 1817 stellten Fuchs und Gehlen eine genaue chemische Analyse einer Anzahl von Zeolthen an und zeigten, dass der Mesotyp von Hauy drei verschiedene Specien enthält, welche sie durch die Namen Natrolit. Mesolit und Scolezit unterschieden. Im Jahre 1820 zeigte Brooke, ohne etwas von Fuchs's und Gehlen's Untersuchangen zu wissen, dass der Mesotyp von Hauy in drei verschiedene Specien getheilt werden müsse, die er durch die Namen Mesotyp, Nadelstein und Thomsonit unterschied. Die ersten beiden von diesen machen den Natrolit und Scolezit von Fuchs und Gehlen aus, die dritte ist eine neue Species welche Brooke zuerst beschrieb. Er zeigte, dass diese Mineralten hinsichtlich ihrer Krystallform und ihres specifischet Gewichtes verschieden sind, indem der Thomsonit am schwersten, der Natrolit oder Mesotyp am leichtesten ist.

Der Thomsonit ist ein schönes Mineral und sowohl in den Hügeln von Kilpatrick als denen auf der Südseite der Clyde reichlich vorhanden. Im reinen Zustande ist er schneeweiss. Seine Krystallform ist ein gerades rechtwinkliges Prisma. Er besitzt Glasglanz und sehn specifisches Gewicht ist etwa 2,37 nach Brooke, obwohl ich dasselbe zu 2,29 gefunden habe. Vor dem Löthrohre schwillt er auf. Er enthält ungefähr 13 Procent Wasser und besieht aus 3 Al S + Ca S + 2½ aq.

Es giebt eine merkwürdige Varietät, welche zu Ballmony im Norden von Irland vorkommt. Ihre Farbe ist braun und sie ist nicht krystallisirt. Ihr specifisches Gewicht ist blos 2,29, aber ihre chemische Analyse zeigt dieselbe Constitution wie der Thomsonit von Kilpatrick *).

Eine andre, alle Aufmerksamkeit verdienende Varietät kommt zu Port Rush vor. Sie bildet kleine Kugeln ungefähr von der Grösse einer Erbse in einem Mandelgestein. Diese Kügelchen bestehen aus Nadeln, welche von dem Mittelpuncte nach dem Umkreise laufen. Die Farbe ist weiss, mit einem geringen Stich in's Gelbe. Durchscheinend, Glasglanz. Specifisches Gewicht 2,366; etwas weicher als der gewöhnliche Thomsonit. Sie schäumt vor dem Löthrohre wie die andern Zeolithe. Ihre Zusammensetzung ist dieselbe wie die des Thomsonits, sie enthält aber weniger Thonerde und 6½ Propent Natron, die Menge von Wasser ist geringer. Setzen wir

Thomsonit 3 Ca S + 13 Al S + 10 aq, so ist das Mineral von Port Rush 3 Ca S + 12 Al S + NS + 8 aq.

Mein Sohn, der die chemische Analyse und die Beschreibung dieses Minerals vornahm, unterschied es durch den Namen Scoulerit, zu Ehren des D. Scouler, dessen Eifer und Fähigkeit die Mineralogie Irlands so viel zu verdanken hat.

3) Natrolit. - Dieses Mineral macht den Mesotyp von Brooke aus. Der Name Natrolit wurde zuerst einer gelben warzenförmigen Varietät von Högan nahe bei dem constanzer See gegeben, worin er nicht weniger als 6½ Procent Natron entdeckte Im reinen Zustande ist er ganz weiss und seine Krystallform ist ein gerades rhombisches Prisma, das blos 1° 10' von einem rechtwinkligen Prisma abweicht. Das Prisma wird gewöhnlich durch acht Flächen begrenzt, welche zwei vierseitige Prismen von verschiedener Neigung ausmachen.

^{*)} Analysiri von R. D. Thomson.

426 Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow

Er enthält ungefähr 1614 Procent Natron und 944 Procent Wasser. Die andern Bestandtheile sind Kieseterde und Thonerde.

Seine Zusammensetzung ist 3Al8 + NS3 + 2 aq.

Mesolit. — Natrolit im reinen Zustande, das heisst volk kommen frei von Kalk, kommt in dieser Gegend gewöhnlich nicht vor. Fast immer finden wir ein Gemenge von Natrolind und Kalk, welches den Mesolit von Fuchs und Gehten aus macht. Sie gaben ihm diesen Namen, weil sie ihn als Mittelied zwischen dem Natrolit und dem Scolezit oder als eine Verbindung aus einem Antheile von Natrolit, verbunden mit einem Antheile von Scolezit, betrachteten.

Der Mesolit ist sowohl in dieser Gegend als auch in verschiedenen andern Theilen von Schottland reichtich zu finder wo Trapp vorkommt. Man findet ihn in zwei verschiedene Zuständen.

In vierseitigen, gemeiniglich so fest mit einander verbundenen Prismen, dass man sie nicht leicht trennen kann. Schom Exemplare dieser Varietät werden jetzt zu Bishoptown in Renfrewshire gefunden, wo ein Hügel jetzt durchbrochen wird melnem Tunnel für die Eisenbahn von Greenock und Glasgow. Diese Varietät kommt dem Natrolit sehr nahe, da sie bles 11. Procent Kalk, aber 1313 Procent Natron und eine geringe Mengt von Kali enthält. Wenn der Natrolit ist

so ist diese Varietät

 $3A1S + (^{30}_{38}N + ^{1}_{/38}K + ^{5}_{/38}Ca)S_3 + 2aq.$ The specifisches Gewicht ist 2,1365.

Die andre Varietät bildet Adern in dem Gesteine. Sie ist viel weicher, hat ein blättriges Gefüge und ein specifisches Gewicht von 2,212.

Sie enthält 6½ Procent Natron und 3 Procent Kalk, so das die Atome des Natrons fast zweimal so zahlreich sind als die des Kalkes. In andrer Hinsicht kommt ihre Constitution der andern Varietät sehr nahe.

4) Scolezit. — Diess ist das Mineral, welches Wernet Nadelzeolith nannte. Es kommt oft in langen haarförmigen bicg-samen Nadeln vor, zuweilen in längern und dickern Nadeln, die unregelmässig durchflochten sind. Zuweilen hangen die

Nadeln fest an einander, so dass sie ihm ein apiliteriges Aussehen geben. In diesem Zustande ist es härter als Kalkspath, während die haarförmige Varietat ganz weich ist. In einigen Exemplaren ist der Theil im Mittelpuncte hart und splitterig, während der äussere Theil ganz weich und zerreiblich ist. Ich vermuthete natürlich, dass diese Zerreiblichkeit von dem Verluste eines Theiles Wasser herrühre, aber nach Untersuchung einiger merkwürdiger Exemplare dieser Art, die sich in melnem Bositze befanden, ergab sich, dass der zerreibliche Theil mehr Wasser enthielt als der harte und splitterige.

Die Krystallform des Scolezits ist dieselbe wie die des Natrolits, ein gerades rhombisches Prisma. Der stumpfe Winkel ist 10' grösser als beim Natrolit, indem er 91° 20' beträgt, während der des Natrolits 91° 10' ist.

Der Scolezit unterscheidet sich vom Natrolit dadurch, dass das Natron durch Kalk ersetzt ist. Er enthalt auch mehr Wasser. Seine Zusammensetzung ist

Beachtungswerth ist, dass, obwohl bei einigen Exemplaren der weiche haarfürmige Theil dieses Minerals eine Fortsetzung der Fasern des splitterigen Theiles im Mittelpuncte zu sein scheint, doch die Zusammensetzung dieser beiden Theile nicht dieselbe ist.

Ich analysirte ein merkwürdiges Exemplar dieser Art vom Riesenweg. Das Resultat war folgendes:

Kieselerde	48,88	46,0
Thonerde	26,36	27,6
Kalk mit einer Spar von Eisen	7,64	15,8
Magnesia	2,46	_
Natron	4,20	
Wasser	12,32	14,35
_	101,86	103,15.

Der Unterschied wird sich am besten aus folgenden Farmein ergeben:

Splitteriger Theil im Mittelpuncte

$$12A|S_{1\frac{1}{2}}+2CaS_{1\frac{1}{2}}+MgS_{1\frac{1}{2}}+NS_{1\frac{1}{2}}+11aq.$$

Weicher äusserer Theil

$$18 \text{ AlS}_{1\frac{1}{2}} + 4 \text{ CaS}_{1\frac{1}{4}} + 18 \text{ aq}.$$

428 Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow

- 5) Glottolit. Das Exemplar dieses Minerals, welche ich besitze, ist, glaube ich, von den Hügeln hinter Port Glasgow. Wenigstens vernahm ich es so von Herrn Claubers, von dem ich es erhielt. Das Exemplar ist das einzige. Er ist weiss, dem Anscheine nach in Octaëdern krystallisirt, hat Glasglanz, ist durchscheinend, bärter als Kalkspath und hat ein specifisches Gewicht von 2.181. Er enthält 21½ Procest Wasser. Seine Bestandtheile sind Ca S+Al S₁½+3aq.
- 6) Laumonit. Dieses Mineral wurde zufällig in den Hügeln von Kilpatrick gefunden, es wurden aber kürzlich bei Bishoptown beim Graben des Tunnels für die Eisenbahn schöne Exemplare aufgefunden.

Seine Farbe ist weiss, gewöhnlich mit einem Stich in's Rothe. Er enthält 16½ Procent Wasser, weiches er bein Aussetzen an die Luft von selbst verliert, worauf er zu Palver zerfällt, wenn er nicht mit Gummi überzogen wird.

Er ist gewöhnlich krystallisitt und seine ursprüngliche Krystallform ist ein schiefes rhombisches Prisma. Die spitzer Winkel des Prisma betragen 84° 30' und die Grundfläche des Prisma bildet mit den Seitenflächen Winkel von 114° 54' und 65° 6'. Sein specifisches Gewicht ist 2,361 und er ist härtet als Kaikspath.

Seine Zusammensetzung ist $3A1S_2 + CaS_3 + 5aq$. Det einzige Unterschied, den ich bei dem Laumonit von Bishoptown gefunden habe, ist die Anwesenheit von 2 Procent Magnesia darin. Weder Leopold Gmelin, noch Vogel, noch Dufresnoy, welche dieses Mineral analysirten, geben Magnesia als einen Bestandtheil an. Ich wurde in Folge des beträchtlichen Verlustes, der in meiner Analyse vorkam, veranlasst, eine Prüfung auf dieselbe anzustellen. Vogel giebt $2\frac{1}{2}$ Procent Kohlensäure. Er muss diess blos angegeben haben, um dar Fehlende in seiner Analyse zu ergänzen. Man dürfte sich garnicht wundern, wenn sein Exemplar, wie das meinige, Magnesia enthalten hätte.

7) Chabazit. — Dieser Name worde von Box d'Antie unserm Minerale gegeben. Das griechische Wort χαβαζιος kommin einem dem Orpheus zugeschriebenen Gedichte vor, work zwanzig Arten von Steinen wegen ihrer medicinischen Eigenschaften gepriesen werden, aber ohne dass eine Beschreibung

beigefügt wäre. Der letzte unter den zwanzig ist χαβάζιος. Der Chabazit kommt in dieser Gegend ziemlich häufig vor, besonders um Kilmacolm. Er ist immer in Rhomboëdern, welche dem Cubus nahe kommen, indem die stumpfen Winkel 94° 56' betragen. Er ist gewöhnlich durchsichtig und hat Glasglanz. Das specifische Gewicht der rhomboëdrischen Krystalle ist von 2,076 bis 2,088. Seine Bestandtheile sind:

Sauerstoff.

Kieselerde 49,20 24,6

Thonerde 17,91 7,96

Kalk 9,64 2,75 11,03.

Kali 1,92 0,32

Wasser 20,41 18,14

99,08.

 $3 \text{ Al } 8_2 + \text{Ca } 8_3 + 6 \text{ aq}.$

Es giebt noch eine andre Varietät von Chabazit, welche hier niemals vorkommt, aber im nördlichen Irland sehr häufig ist. Die Krystallform ist niemals rhomboëdrisch, sondern eine eigenthümliche Gestalt, von der man sich blos durch Untersuchung eine Vorstellung machen kaun. Die primären Flächen sind fast alle verborgen, jedoch lässt er sich leicht in der Bichtung der primären Flächen spalten und giebt ein der ursprünglichen Krystallform ähnliches Rhomboëder.

Diese Varietät unterscheidet sich von dem gewöhnlichen Chabazit dieser Gegend sowohl hinsrehtlich ihres specifischen Gewichtes, als auch ihrer Zusammensetzung. Ihr specifisches Gewicht ist 2,472.

Ihre Bestandtheile (der Varietät von Port Rush) sind

Kieselerde	48,988	24,49	
Thonerde	19,774	8,8	3
Natron	6,066	1,51)	Į
Kalk	4,068	1,51	1
Eisenoxydul	0,404		
Wasser	20,700		6
	100,000.		

Hier ist die Zusammensetzung dieselbe wie bei der rhomboëdrischen Varietät, ausgenommen, dass ein beträchtlicher Theil Kalk durch Natron ersetzt wird. In einem von Berzelins analysirten Exemplare von Oberstein war gar kein Kalk, sondern blos Natron. Hieraus erhellt, dass der Chabazit, wir der Mesotyp, sich in drei Specien oder Varietäten therlen lüsst. Die erste oder der rhomboedelische Chabazit ist eine wasserhaltige Verbindung von Thonerde-Bisilicat und Kalk-Trisilicat In der zweiten Varietät wird das Kalk-Trisilicat durch Natron-Trisilicat ersetzt, und die Exemplare von Port Rush enthalter sowohl Kalk-Trisilicat als Natron-Tripilicat, indem sie dem Mesolit analog sind.

Ich glauhe, man wird endlich finden, dass jede Modification in der Krystaliform entweder durch einen Unterschied in der Zusammensetzung, oder durch die Wirkung einer eigenthümlichen fremdartigen Substanz während des Krystallisirene veranlasst wird.

Es verdient noch erwähnt zu werden, dass ein rothgefärbter Chabazit zu Kilmacolm vorkommt. Seine Charaktereentsprechen denen des gewöhnlichen Chabazits, und seine Bestandtbeile sind dieselben, ausgenommen, dass er 2,75 Eisenoxyd enthält, wovon ohne Zweifel seine rothe Farbe herrührt.

Herren Jackson und Alger zu Neuvork (welche als de Verfasser einer interessanten und schätzbaren Abhandlung über die Geologie von Neuschottland wohl bekannt sind) das Exemplar eines Minerals, das sie Acadiolit oder gelben Chabazz genannt haben. Es ist in Krystallen, welche die gewöhnliche Krystallform des Chabazits besitzen, und seine andern Eigenschaften (mit Ausnahme der Farbe) sind dieselben wie die des gewöhnlichen Chabazits. Sein specifisches Gewicht in 3,0202. Es enthält aber etwas mehr Kieselerde und weniger Thonerde als der gewöhnliche Chabazit, und es wurden darib 2,4 Procent Eisenoxyd gefunden, wovon ohne Zweifel seint Farbe berrührt. Es enthält weder Kali noch Natron, sondern blos 11,6 Procent Kalk. Die Formel für seine Zusammensetzung ist:

 $2A1S_3 + CaS_2 + 6aq$; die des gewöhnlichen Chabazits $2\frac{1}{2}A1S_2 + CaS_3 + 6aq$.

Der Mangel an Thonerde in dem Acadiolit, welcher sich auf 5,5 Procent beläuft, ist die Ursache, warum ich ihn nicht unter die gewöhnliche Formel des Chabazits bringe. Aber die Formel, die er giebt, ist einfacher, und man wird endlich noch finden, dass dieselbe dem reinem Chabazit zukommt.

8) Analoim. — Dieses Mineral, welches Werner Cubizit nannte, wurde zuerst von Dolomien beobachtet. Es kommt in den Hügeln von Kilpatrick in ziemlich reichlicher Menge vor. In diesen Hügeln ist es weiss und durchscheinend, aber auf dem Riesendamme in Irland werden durchsichtige Krystalte desselben gefunden. Es ist krystallisirt in Cuben, deren Ecken gewöhnlich durch drei Flächen ersetzt werden. Bei den meisten Krystallen sind diese Flächen so sehr vergrössert, dass dadurch die primaren Flächen verschwinden. Der Krystall ist alsdann eine unvollkommene Kugel, welche von vierundzwanzig gleichen trapezförmigen Ebenen begrenzt wird. Diese Figur ist den Mineralogen nater dem Namen des Leucitoöders wohl bekannt.

Es ist nur ein unvolkommener Zeolith, jedoch schmikt es vor dem Löthrohre ohne Aufwallen und ist, wie die anders Zeolithe, in Salzsäure löslich. Selne Bestandtheile sind Klesel-erde, Thouerde, Natron und Wasser.

		Sauerstoff.	Atome.
Kieselerde	55,36	27,68	
Thonerde	23,00	10,22) 42 27	2,8
Natron	14,19	3,55 13,77	1
Wasser	8,08	7,18	
	100,63.		
	3 AlS2	- NS ₂ + 2 aq.	

Die durchscheinenden und durchsichtigen Analeime haben dieselbe Zusammensetzung.

9) Cluthabt. — Ich habe diesen Namen einem Minerat gegeben, welches in den Hügeln von Kilpatrick nahe bei Dumbarton vorkommt und grosse Knoten in dem Mandelgesteine dieser Gegend bildet.

Seme Farbe ist fleischroth. Er bildet eine Zusammenhäufung unvollkommener Krystalle, welche dem Anscheine nach rechtwinklige Prismen sind. Er ist fast undurchsichtig, hat Glasglanz, ist härter als Kalkspath, und sein specifisches Gewicht ist 2,166.

Seine Zusammensetzung hat eine gewisse Analogie mit dem Analcim, indem die Thonerde zum Theil durch Magnesia und das Natron durch Eisenoxyd ersetzt wird.

48% Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow

 Kieselerde
 51,266
 9,35

 Thonerde
 23,560
 4

 Magnesia
 1,233
 4

 Natron
 5,130
 1

 Eisenoxyd
 7,806
 1

 Wasser
 10,558
 3,43

 99,053
 3

 $4(Al + Mg) S_2 + (SN) S_2 + 3 aq.$

Er enthält aber noch ein additionelles Atom Thonerds-Bisilicat und Wasser.

10) Stilbit and Heulandit. — Diese zwei Specien werder in grosser Menge in den Hügeln von Kilpstrick und zu Carberry in dem Thale gefanden, welches die Hügel von Campsie von denen von Kilpatrick scheidet. Sie besitzen immer, oder tast immer, eine dunkel fleischrothe Farbe, sind im Allgemeinen krystallisiet, obwohl selten in sehr regelmässigen Former Diese beiden Specien wurden zuerst von Werner von eine ander unterschieden, welcher den Stilbit Strahlzeolith und den Heulandit Blätterzeolith nannte. Hauy vereinigte beide unter dem Namen Stilbit, Brooke gab den Unterschied zwischen ihnen im Jahre 1822 an und liess den von Hauy gegebenen Namen der einen der beiden Specien, während die andre 🖈 Ebren des Berrn Heuland zu London Heulandit genannt worde. Es ist übel, dass die Namen nicht gegen einander umgetauscht worden sind. Der Name Stilbit (von dem griechischet Worte orliger, glänzen) wurde von Hauy dem Minerale wegen seines grossen Glanzes gegeben. Nun hat aber die Grundfläche des Prisma beim Heulandit einen weit größern Glanz als beim Stilbit, da sie perlmutterglänzend ist. Bei den Exemplaren aus dieser Gegend ist der Glanz nicht so gross wie be denen von den Faröerinseln, welche weiss sind und einen volk kommenen Perlmutterglanz besitzen.

Die Bestandtheile dieser beiden Mineralien sind Kieselerde Thonerde, Kalk und Wasser.

Der Heulandit enthält die meiste Kleselerde und das wenigste Wasser.

Der Stilbit ist $2A1S_3 + CaS_2 + 5aq$, der Heulandit $3\frac{1}{2}A1S_3 + CaS_3 + 6aq$.

11) Der einzige andre Zeolith, welcher in einiger Menge in den Hügeln von Kilpatrick vorkommt, ist der Harmotom. Er wurde schon frühzeitig von den Mineralogen unter dem Namen Kreuzstein angeführt, wegen der merkwürdigen Weise, in der die Krystalle oft einander durchkreuzen. Diese Form ist bei dem Harmotom von den Hügeln von Kilpatrick nicht gewönnlich. Gewöhnlich ist er in geraden rechtwinkligen Prismen krystallisirt. Aber die gewöhnliche Modification ist eine am Ende besindliche vierseitige Pyramide, welche aus Flächen besteht, durch welche die körperlichen Winkel der Grundsiche des Prisma ersetzt werden.

Der Harmotom sollte in drei verschiedene Specien eingetheilt werden, welche durch die Namen Harmotom, Philipsit
und Morvenit unterschieden werden könnten. Blos die erste
dieser Varietäten kommt in unsrer Gegend vor; aber die erste
und dritte kommen häufig zu Strontian vor. Die zweite oder
der Philipsit ist in Sicilien und an andern Orten beobachtet
worden. Die erste ist eine Verbindung von Kieselerde, Thonerde, Baryt und Wasser, die zweite von Kieselerde, Thonerde, Baryt und Wasser, die zweite von Kieselerde, Thonerde,
Kalk und Wasser, und bei der dritten weichen die Bestandtheilsverhältnisse bedeutend von denen der zweiten Species ab.

Der Harmotom ist $2\frac{1}{2}$ AlS₃+BaS₁ $\frac{1}{2}$ +4aq. Der Philipsit ist 3AlS₃+ $(\frac{2}{3}$ Ca+ $\frac{1}{3}$ K)S₂+5aq. Der Morvenit ist 5AlS₄+CaS₄+11aq.

welche der Familie der Zeolithe angehören. Sie enthalten alle Wasser als wesentlichen Bestandtheil. Sie schäumen alle vor dem Löthrohre und sind alle in Salzsäure löslich. Da sie Höhlungen im Mandelstein ausfüllen, so hat man Grund zu vermuthen, dass sie in diesen Höhlungen abgesetzt wurden, nachdem der Trapp seine gegenwärtige Gestalt angenommen hatte. Es giebt noch ein andres auf dieselbe Weise vorkommendes Mineral, welches Wasser als einen Bestandtheil enthält und in Salzsäure löslich ist. Ich meine das zweifach-wasserbaltige Eisenzayd, welches im Trapp bei Gourock gefunden wird.

Es hat eine röthlichbraune Farbe und besteht aus sehr schönen Nadeln. Aber zu St. Just in Cornwallis kommt es in Krystallen vor, deren Grundform ein gerades rhombisches Prisma ist. Es hat unvollkommnen Metallglanz, ist bärter als Apatit 434 Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow

und besitzt ein specifisches Gewicht von 4,375 Seine Bestand-

- 2 Atome Eisenoxyd 10
- 1 Atom Wasser 1,25.

Kollensaure Magnesia ist kürzlich auch zu Bishoptowigefunden worden. Ich habe nicht erfahren, ob sie in irgeneinem andern Theile von Grossbritannien gefunden worden is Sie kommt in reichlicher Menge in Hindostan und zu Hobeke in New Jersey, an beiden Orten im Serpentin vor. Vor unge fähr zwei Jahren erhielt ich eine grosse Menge sehr reim Exemplare von Madras.

Es giebt zwanzig andre Mineralspecien, welche in diest Gegend im Trapp vorkommen, einige von ihnen als Adem andre als einer der Bestandtheile der Felsarten. Die Adem enthalten oft Wasser als Bestandtheil, wiewohl nicht immer Aber diejenigen Mineralien, welche die Bestandtheile von Felsarten ausmachen, haben kein Wasser.

Als Adern haben wir schwefelsauren Baryt, Kalkspath, faserigen schwefelsauren Kalk, Arragonit, Wollastonit und Pragolit.

- 1) Schöne Exemplare von Arragonit werden zu Lead Hill gefunden.
- Bisilicat, dem Tafelspath von Werner gegeben worden. Da aber dieser neue Name nicht allgemein angenommen worden und da die Mineralogie dem Dr. Wollaston sehr viel zu verdanken hat, so habe ich seinen Namen einem Mineral gegeben, welches in beträchtlicher Menge in den Adern eines Grünsteinfelsens bei Kilsyth, nicht weit vom grossen Canalo, gefunden worden ist und das Lord Greenock auch bei Edinburgh gefunden hat.

Es ist weiss, bat ein faseriges Gefüge und die Fasern bilden Büschel, die von einem Mittelpuncte auslanfen. Glanz seidenartig; durchscheinend an den Kauten; welcher als Kalkspath. Specifisches Gewicht 2,850.

Es besteht aus Kieselerde, Knlk und Natron, nebst ein wenig Magnesia. Schlagen wir die Magnesia zu dem Natron, so ist es zusammengesetzt aus

- 3 Atomen Kalk Bisilicat
- 1 Atom Natron Trisilicat.
- 3 Ca S2 + NS3 #).
- 3) Prasolit. Diesen Namen habe ich einem Mineral geben, welches in den Hügeln von Kilpatrick vorkommt, indem
 dine Ader von ungefähr einem Zolle in der Dicke bildet.
 wurde mir von einem meiner Schüler vor ungefähr zwei
 bren gebracht, welcher wissen wollte, was für ein Mineral
 wäre. Nach seinem Aussehen erklärte ich es für gewöhnen schwefelsauren Kalk. Da ich es aber genauer unterbte, fand ich, dass ich mich geirrt hatte und dass es in
 That eine neue den Zeolithen verwandte Mineralspecies ausbte, da es nicht weniger als 18 Procent Wasser enthielt.

Seine Farbe ist lauchgrün, und es ist so weich wie venelecher Talk, da es den Selenit nicht ritzt. Sein specifisches wicht ist 2,311. Es besteht aus Fasern, welche sehr locker ammenhangen, da es zwischen den Fingern zu Pulver zerekelt werden kann.

Seine Bestandtheile ausser Wasser sind Kieselerde, Magne-Eisenoxyd und Thonerde, wahrscheinlich auch Natron, ne Zusammensetzung lässt sich auf folgende Weise darlen:

9 Mg S₁ 1/2 + 4 fS₁ 1/2 + 3 AlS₁ 1/2 + 18aq, oder

3(3, Mg + 1/4 Al) 8, 1/2 + f8, 1/2 + 41/2 aq.

esspath wird spärlich in cubischen Krystallen bei Gourock

Prehnit kommt in so ausserordentlich reichlicher Menge dass einmal ein ganzer Karren voll nach Glasgow geht wurde.

Ich erwähne noch den Labrador, welcher einen Bestandit einer besondern Grünsteinart ausmacht. Er ist durch den luss des Wetters weiss geworden, während der andre Bedtheil, die Hornblende, noch ihre dunkle Farbe zeigt.

Der Labrador ist von dunkel-rauchgrauer Farbe. Er unscheidet sich bekanntlich vom Albit durch seinen Kalkgebalt die geringere Menge der Kieselerde.

^{*)} Analysirt von mir und R. D. Thomson.

436 Thomson, üb. die in der Nähe von Glasgow etc.

tch übergehe die allgemeiner vorkommenden Minerale und erwähne zum Schluss noch zwei Mineralien, welche, wi ich glaube, unsrer Gegend eigenthümlich eind und desbalb ein Beschreibung verdienen. Diese sind der Quarz von Kilpatrie und das Schwefelcadmium oder der Greenockit.

- 1) Kilpatrickquarz. Diese Varietät des Quarzes sind sich in den Mandelsteinen der Hügel von Kilpatrick. Er in weiss und durchscheinend und bildet Kugeln von der Größteinen Haselnuss, welche reichlich mit Stilbit und Kalkspath gemengt sind. Diese Kugeln bestehen aus einem Aggregate wicht Krystalten, deren Enden sich als vierseitige Prismen erkennt lassen. Die Härte ist die des gewöhnlichen Quarzes, aber dispecissche Gewicht ist 2,625, während das des gemeinen Quarzes 2,690 ist. Er enthält 2 Procent Wasser nach der Analyt von R. D. Thomson, so wie eine Spur von Schwefelsint während der gemeine Quarz wasserfrei ist. Diese Verschle denheiten scheinen zu beweisen, dass das Mineral eine kanndre Species von Quarz ausmacht. Dasselbe Mineral Anderschaft von Glasgow sehr ähnlich eind.
- 2) Schwefeleadmium. Dieses Mineral kommt mit Preinit in einem Mandelsteine bei Bishoptown im Renfrewshilt vor. Es ist auch zu Cochnoborn auf der Nordseite der Clydigesehen worden. Es wurde von den Mineralienhändiern de Gegend für Blende gehalten. Lord Greenock untersuchte im Sommer 1840 und zeigte dem Professor Jameson, dass ikeine Blende sein könne. Connel unterwarf es der Analys und fand, dass es reines Schwefeleadmium sei. Es krystalls sirt in sechsseitigen Pyramiden, deren Enden zuweilen durch eine spitzigere Pyramide ersetzt sind. Einige Krystalle zeige ein sechsseitiges Prisma.

Durchscheinend bis darchsichtig.

Glasgianz, zuweilen fast Demantglanz.

Härte ungefähr 2,75.

Specifisches Gewicht 4,534, aber das Exemplar war nicht ganz rein. Connel giebt das specifische Gewicht zu 4,840 en Bei der Analyse erhielt ich:

Fournet, üb. die Schweissbarkeit der Metalle etc. 437

Atom.

8chwefel 22,4 oder 1,09 Cadmium 77,6 oder 1 100,0.

stimmt sehr nahe mit Connel's Analyse überein,

Schwefel 92,56 Cadmium 77,30.

Prefessor Jameson hat das Mineral zu Ehren des Lord reenock, welcher es entdeckte, mit dem Namen Greenockit elegt.

LXXV.

Veber die Schweissbarkeit der Metalle und die Damascirung von Gold und Silber.

Von

J. FOURNET.

(Annales de Chim. et de Phys. December 1840, p. 495.)

Es herrscht das Vorurtheil in der Chemie, dass unter also Metallen nur das Eisen und das Platin sich ohne vorgängige Schmelzung schweissen lassen. Wenn man jedoch sieht,
wie zwei vollkommen politte Bleiplatten durch blossen Druck
so fest an einander hangen, dass, ungeschtet der Unvollkommenheit der Berührung, ein Gewicht von mehreren Pfunden erforderlich ist, um sie von einander zu trennen, und dass nach
dieser Trennung die Oberflächen wirklich aufgerissen sind, so
ist es klar, dass man das Blei zu den schweissbaren Metallen
rechnen muss, jedoch mit dem einzigen Unterschiede, dass es,
statt eine mehr oder minder hohe Temperatur zu erfordern, schon
unter den gewöhnlichen Umständen die zum Schweissen hinreichende Weichheit besitzt.

Diese letztere Betrachtung liess mich voraussehen, dass es gelingen werde, verschiedenen metallischen Pulvern ohne vorgängige Schmelzung vollkommene Dehnbarkeit und Cohäsion zu geben. Ich nahm jedoch die spröden und zerbrechlichen Metalle davon aus, denn das Schlagen des Hammers und der Druck zerstören ihren Zusammenhang, statt ihn zu vermehren. Indessen liessen geb vielleicht Umstände auffinden, welche der Cohäsion einiger

438 Fournet, üb. die Schweissbarkeit der Metalle

von ihnen günstig sind, da z. B. das Zink sich bei einer de Siedepuncte des Wassers nahen Temperatur sehr gut durch de Zieheisen ausstrecken lässt und ich zufällig einmal sehr reint und sehr streckbares Wismuth durch eine Art von Schmelzun erhielt, indem ich die theilweise Schwefelung einer Masse die ses Metalles vornahm. Trügt mich mein Gedächtniss nicht, ist Chaudet durch ein andres Verfahren zu demselben Rest tate gelangt.

Offenbar muss man auch bei diesen Operationen es vo meiden, dass sich fremdartiger Staub zwischen das schweissende Metall legt, weil derselbe die Annäherung & Molecule hindert. Man muss daher die Bildung von Oxyde welche dieselbe Wirkung, wie der Staub, haben, dabei zu ver meiden auchen. Das Eisen lässt sich z.B. schweissen, weil 📢 ohne zu schmelzen, eine starke Weissglühhitze ertrages kau wodurch das Schmelzen des Oxyds von dem Hammerschia bewirkt wird, der durch die Schläge des Hammers von der 📗 Berührung gebrachten Oberstäche eich ablöst. Aus dem entge gengesetzten Grunde zeigt dasselbe Eisen', wenn es blos au gewalzt wird und einen Theil seines Oxyds im Innern sem Poren zurückhält, oft nur ein Bündel Fasern ohne innige Ver einigung, zwischen denen man durch die Loupe einen grate Staub erkennen kann, der nichts als Oxyd ist und durch des Anwesenheit der Zusammenhang des Ganzen gestört wird.

Diess vorausgesetzt, behandelte ich zuerst Silberpulver, we ches ich aus dem Chlorür durch Schwefelsäure und Zink chalten hatte. Dieses Pulver wurde in einen Tiegel gebrud und blos ausgeglüht, wodurch die Molecüle hinreichend einer der nahe gebracht wurden, so dass sie sehr schwache Schlifmit dem Hammer ertragen konnten, ohne dass Riese entstaden. Nachdem ich zuerst diese Vorsiehtsmassregel getroft hatte, erhitzte ich die Masse von Neuem und hümmerte si wiederum und so fort, so dass ich nach elnigen Operationen eine vollkommen zähe, streckbare und gleichartige Stangerhielt, welche ich auswalzte und woraus ich ein Gefäss autreiben liese, dessen Politur vollkommene Gleichartigkeit wies. Diese Behandlung ist, wie man sieht, ganz diese wie beim Platin.

Ich versuchte nachber das durch die Quartscheidung mittelst Salpetersäure als Pulver erhaltene Gold. Die Resultate waren ganz dieselben wie beim Silber,

Das Kupfer mosste sich ganz auf dieselbe Weise verhalton, wenn es mir gelang, die Bildung von Oxyd zu verhindera, und ich stellte den Versuch mit Kupferpulver an, welpies ich durch Reduction des Kupferoxyds vermittelst eines Stromes Wasserstoffgas erhalten hatte. Jedoch fand ich dabel grosse Schwierigkeiten wegen der Leichtigkeit, mit der sich Sparen von Oxydul selbst unter einer Decke von Kohlen zeigen. Folgendes Verfahren ist mir am besten gelungen. Ich nahm aus der Reductionsröhre ein kaum zusammenhangendes Klümpehen von der Grösse einer Haselnuse, tränkte dieses mit Ocl, erhitzte es schnell vor dem Löthrohre his zum Rothglühen und hämmerte es nachber mit der grössten Vorsicht. Ich kankte es von Neuem mit Oel und so fort, so dass mir endlich nach einem beträchtlichen Verluste ein kleines Prisma von robem streckbaren Kupfer zurückblieb, das ich nachher schmie-

Offenbar würde das Nickeloxyd, welches durch das geingste Zusammentressen mit Kohlendämpsen reducirt wird und
as durch die reducirende Flamme des Löthrohres augenblickich als metallisches Pulver niederfällt, selbst mitten im Borax
ich wie die vorher erwähnten Metalle verhalten, und es würde
öglich sein, auf solche Weise Platten dieses schwer schmelzren Metalles darzustellen.

Wie dem auch sei, so ersahe ich aus dem leichten Geengen meiner Versuche mit Gold und Silber die Möglichkeit, ine Damaseirung aus diesen beiden Metallen zu erhalten, welhe man durch Schmelzen nicht erlangen kann. Zu diesem

^{*)} Hr. Hofrath Osann zu Würzburg hat die Eigenschaft des urch Reduction von Kupferoxyd mittelst Wasserstoffgas erhaltenen zu zertheilten Kupfers, sich zusammenschweissen zu lassen, bereits eit geraumer Zeit benutzt, um Abdrücke von Medaillen u.s., w. aus netallischem Kupfer berzustollen, die wenig zu wünschen übrig lassen, aber allerdings nicht die vollkommen metallisch gläuzende Oberfäche wie die auf galvanischem Wege erhaltenen Copien besitzen. Der irfinder wird sein Verfahren nächstens ausführlich veröffentlichen.

Zwecke brachte ich abwechselnd in einen Tiegel Schichten ver Goldpulver and Silberpulver, and die Operation gelang mir nach Wunsch, indem ich dasselbe Verfahren wie bei den einzel nen Metallen anwandte. Die unvollkommene Methode abet welche ich angegeben habe, ist natürlich grosser Vervollkomme nungen fahig. Man könnte z. B. mit Hülfe einer hydraulische Presse eine Platte von Silberpulver bilden, die binreichend fet ist, um zusammenzuhalten. Diese Platte könnte ausgeschrifte und die leeren Räume mit ebenfalls zusammenhangendem Goldpul ver ausgefülk werden. Es würde dadurch eine Art von von gelegter Arheit entstehen, welche durch Ausglühen, so dann durch Hämmern und so fort verdichtet werden konnte bis die Masse metallische Dichtigkeit und Zusammenhau erhalten hätte. Man begreift leicht, dass es bei dieser Boreitung wesentlich sein würde, die Zusammenziehbarkeit der Metalle zu berücksichtigen, sonst erfolgen Trennungen un folglich Risse. Uebrigens darf man sich um einige gering Risse, die im Anfange der Operationen sich zeigen könnten nicht eben sehr kümmern, denn die Erfahrung hat mid gelehrt, dass sie endlich durch die Wirkung des Hammers un die Annäherung der Molecüle verschwinden. Man könnte 💵 diese Weise Lettern, Sinnbilder, marmorirte Arbeit, kurz 📹 Gold überzogene oder in eine Silberplatte oder umgekehrt de mascirte Muster erhalten. Es ware auch möglich, das Golf über das Silber zu legen und durch dieses Versahren dire eine Vergoldung zu erhalten, die so dick, als man wünschte und dauerhafter wäre, als das im Feuer vergoldete oder ble belegte Silber.

Die Damascirung könnte dadurch noch mannigfaltiger gemacht werden, dass man die goldene und silberne Oberfläch politte, oder dass man entweder blos dem Silber durch Scholdewasser, oder dem Golde einen matten Glanz gäbe, inder man auf seine Oberfläche Quecksilber brächte, das man nach her durch Verdampfen entfernen könnte. Auch liessen sich di Besultate noch modificiren und man könnte Färbung durch Nielliren des Silbers erzeugen. Diese Operation ist mit sehr gut dadurch gelungen, dass ich die Oberfläche einer Silberplatte mit Schwefelwasserstoff – Ammoniak überzog und du Ganze in einer Muffel einer solchen Hitze aussetzte, welche er-

Porderlich ist, um die Verbindung des Schwefels und des Silbers zu bewirken. Hierauf muss es vom Feuer entfernt werden, denn sonst könnte die ungleiche Ausdehnung des Schwefelmetalies und des Metalles eine Absonderung bewirken, welche sich durch ein Abspringen des Schwefelmetalles ankündigt. Die auf diese Weise mit Schwefel verbundene Masse ist aufangs glanzles und schwarz, aber das Auswalzen, welches die Streckbarkeit des Schwefelsilbers gestattet, bringt nuchber die Molecüle einander nahe genug, um ihren Metaliglanz und ihre blaue Stahlfarbe zum Vorschein zu bringen.

Ich muss noch beifügen, dass man, um angenehme Wirkungen zu erbalten, es vermeiden muss, das Gold in zu gezinger Menge in das Silber zu bringen; denn in diesem Falle bildet sich eine Legirung der beiden Metalle, welche dem englischen Golde ganz gleich ist, die aber wegen ihrer Blässe auf der Silberplatte sich nicht sehr lebbast ausnimmt.

Aus demselben Grunde muss man es vermeiden, das Auswalzen zu weit zu treiben, weil sonst die legirten Theile von Gold und Silber zu sehr ausgedehnt werden und eine mehr oder weniger breite Zwischenlage bilden, deren Nüance nicht sehr angenehm ist. Trifft man jedoch die gehörigen Vorsichtsmaassregeln, so kann man die Eigenschaft dieser beiden Metalle, sich ohne Schmelzen zu legiren, benutzen; denn wenn man nachher die damascirten Platten in schwaches Scheidewasser bringt, so erhält man zuerst eine Reihe von matten Marmorirungen, die von reinem Silber herrührt, dann eine zweite von weissen oder blassgelben Adera, weiche, da sie durch die unangreifbare Legirung des Goides und Silbers gebildet sind, ihren Glanz bebalten, und endlich zeigen sich in der Mitte glänzende gelbe Streifen von reinem Golde. Ich muss mich übrigens mit die- . sen Andeutungen begnügen, die hinreichen, um die Künstler auf den Weg der Vervollkommnung zu leiten, wenn sie meine Entdeckung der Anwendung für fähig halten.

LXXVI.

Veber neunachtel-kohlensaures Kali und Natron.

Von R. HERMANN.

Da ich mich hänfig veranlasst sehe, Pottasche auf ihren Gehalt en reinem kohlensaurem Kali zu prüfen, so suchte ich die umständliche und doch nicht ganz scharfe Saturations-Probadedorch zu umgehen, dass ich die Kohlensäure aus der Pottasche über Quecksilber durch Säuren austrieb und den Gehalt der Pottasche an reinem kohlensauren Kali aus dem Raumumfange der ausgetriebenen Kohlensäure berechnete.

Hierbei bemerkte ich jedoch den Umstand, dass die Quantität des nach dieser Methode bereuhneten kohlensauren Kuli'a immer gegen 154 höher aussiel, als nach der Saturations-Probe

Diese Erscheinung liess sich nicht anders erklären, als dass in der Pottasche eine Verbindung von Kali mit Kohlensäure vorkomme, die mehr Kohlensäure enthalte, als das einfachkohlensaure Kali. Um diese Erscheinung aufzuklären, unterwart ich die russische Pottasche einer schärferen Untersuchung.

Hier in Russland kommen zwei Sorten von Pottasche im Handel vor, nämlich: Holz-Pottasche und Stroh-Pottasche. Die Holz-Pottasche ist die vorzüglichere Sorte; sie enthält gegen 105 mehr kohlensaures Kali, als die Stroh-Pottasche, weshalb sie auch in Moskau gewöhnlich mit 6—7 Rbl. Bk. Assign. pr. Pud bezahlt wird, während die Stroh-Pottasche nur 5—6 Rbl. gilt.

Die Holz-Pottasche kommt hauptsächlich aus den waldreioben Gegenden jenseits der Wolgn, wo sie besonders in den
Gouvernements von Nischnei-Nowgorod und Kasan aus der Asche
von Waldbölzern auf bekannte Weise ausgezogen wird.

Die Stroh - Pottasche kommt dagegen aus den südlicheren Gouvernements des Reichs, wo sie aus der Asche von Stroh, Haidegrütz-Kraut und von Steppen-Gewächsen gewonnen wird.

Zu der nachstehenden Analyse babe ich Holz-Pottasche aus dem Gouvernement von Kasan verwendet.

Diese Pottasche bildete wasserfreie, theils schwammige, theils compacte Stücken von bläulicher Farbe.

Hermann, üb. neunachtel-kohlens. Kali u. Natron. 443

In destillirtem Wasser iöste sie sich fast vollständig auf. 4000 Gran hinterliessen nur 8,375 Gran oder 0,2118 uniöstichen Rückstand.

Dieser Rückstand bestand hauptsächlich aus Kalksilicat mit geringen Mengen von Mangansäure und von Thonerde. Ich babe denselben noch ganz besonders auf einen Gehalt an phosphorsaurem Lithion geprüft, weil das Lithion, wenn es in der Pflanzenasche vorkäme, sich wegen des Gehaltes der Pottasche an Phosphorsäure und wegen der nicht gänzlichen Unlöslichkeit des phosphorsauren Lithions bätte in diesem Rückstande vorfinden müssen; aber ich habe keine Spur von Lithion darin vorfinden können.

Es ist diese Verbindung von kiesel- und mangansaurem Kalke, welche die blaue Färbung der Pottasche bewirkt; denn wenn man diesen Rückstand mit ganz reinem kohlensaurem Kali zusammenschmilzt, so färbt es sich eben so blau wie die Pottasche. Doch kann diese blaue Färbung zu keiner grossen Intensität gebracht werden, indem sich der kieselmangansaure Kalk nur in sehr geringem Verbältnisse in schmelzendem kohlensaurem Kali auflöst und doch Auflösung dieser Verbindung zur Hervorbringung der blauen Färbung erforderlich zu sein scheint.

Die wässrige Lösung der Pottasche enthielt kohlensaures Kali und Natron von eigenthümlicher Zusammensetzung, Chlorkalium, schwefelsaures und phosphorsaures Kali und durch das kohlensaure Kali gelöste Kieselerde.

Nenerlich hat Preuss angegeben, dass die Pottasche viel Jod enthalten solle, und sogar vorgeschlagen, dieselbe auf Jod zu benutzen. Ich hatte Gelegenheit, eine Motterlauge zu untersuchen, die nach der gegenseitigen Zersetzung von 126 Centnern Pottasche und 100 Centnern Kochsalz übrig geblieben war. Diese Lauge enthielt Bromkalium, aber keine Spur von Jod. Das Brom rührte übrigens nicht aus der Pottasche, sondern aus dem Kochsalze her, indem alles Kochsalz, welches in Russland im Handel vorkommt, Brom enthält.

Als Resultate der Analyse von 100 Theilen kasanscher Holz-Pottasche erhielt man:

444 Hermann, üb. neunachtel-kehlens. Kali u. Natron

in Wasser	Kieselsäure	0,132
unlöslicher	Mangansäure	0,013
Bückstand:	Thonerde	0,012
	Kalk	0,054
	/Kieselsäure	0,344
	phosphorsaures Kali	0,443
in Wasser	Chlorkalium	3,965
aufgelöste	schwefelsaures Kali	17,068
estandtheife:	kohlensaures Natron	4,630
	koblensaures į Kohlensaure	25,890
	Kali Kali	47,455
	•	100,000.

Man sicht also, dass die Pottasche eine Verbindung vos 25,89 Theilen Kohlensäure und 47,455 Theilen Kali, oder is 100 Theilen aus:

Koblensäure 35,29
Kali 64,71
100,00

enthält, während einfach-kohlensaures Kali in 100 Theilen aus:

Kohlensäure 31,91 Kali 68,09 100,00

terrold.

Diese abweichende Zusammensetzung des in der Pottascheenthaltenen kohlensauren Kali's bestätigt also die oben ausgesprochene Vermuthung, dass bei der Einäscherung von Pflanzenstoffen eine Verbindung von Kali mit Kohlensäure erzeugt
werde, die mehr Kohlensäure enthält, als das einfach-kohlensaure Kali, und welche die Eigenschaft besitzt, ihre überschüssige Kohlensäure in der Glühhitze nicht fahren zu lassen,

Um diese Vermuthung noch weiter zu prüfen, untersuchte ich das kohlensaure Kali, welches nach dem Ausglüben von doppelt-kohlensaurem Kali über der Spirituslampe zurückbleibt. Ich fand dasselbe in 100 Theilen zusammengesetzt aus:

Kohlensäure 34,00 Kalj 66,00 100,00.

Hermann, üb. neunachtel-kohlens. Kali u. Natron. 445

Diese Verbindung entspricht offenbar einem Salze von 8 Atomen Basis und 9 Atomen Säure; denn ein so zusammengesetztes kohlensaures Kall würde bestehen aus:

						Вет.	Gef.
K	9	Atome	Kohlensäure	== 24	197,6	34,52	34,0
K	8	_	Kali	= 43	719,2	65,48	66,0
Į,	4	Atom n	ennschtel-kahlene	Kali - 7	206 S	100.00	100.0

Doch hielt ich es noch für nöthig, zu sehen, ob sich das Natron nicht eben so wie das Kali verhalte.

Man glühte daher Bicarbonat von Natron über der Spirituslampe aus und untersuchte das zurückgebliebene kohlensaure Natron.

Dasselbe bestand in 100 Theilen aus:

Natron 55,70 100,00.

Dieses Salz entspricht also eben so, wie das Kalisalz, einer Verbindung von 8 At. Basis und 9 At. Säure. Denn eine solche Verbindung würde bestehen aus:

				Ber.	Gef.
9	Atome Kohlensäure	===	2487,6	44,31	44,30
8	- Natron	==	3127,6	55,69	55,70
1	At. neunachtel-kohlens, Nat	ron ==	5615.2	100.00	100.00.

Jetzt habe ich noch einiger Versuche zu erwähnen, die das Verhalten des neunschtel-kohlensauren Kali's und Natrons gegen Wasser betreffen.

Wenn man diese Salze in Wasser löst, die Lösung einkocht und den Rückstand ausglüht, so geht dabei der grössere Theil der überschüssigen Kohlensäure mit den Wasserdämpfen davon. Doch enthalten die zurückgebliebenen und ausgeglühten Salze immer noch eine merklich grössere Menge von Kohlensäure, als die einfach-sauren Verbindungen.

Das Kalisalz enthielt jetzt nämlich:

Kohlensäure 32,85 Kali 67,15 100,00

und das Natronsalz:

446 Frémy, üb. eine neue Verbindung des Eisens

Natron 57,50 100,00.

Löst man dagegen neunachtel-kohlensaures Kali oder Natron in wenig kochendem Wasser auf und unterwirft man die concentriste Lösung der Krystallisation, so werden die Neunachtel-Salze vollständig zerlegt, indem einfache Salze krystallisten und Bicarbonate in der Lösung bleiben.

LXXVII.

Ueber eine neue Verbindung des Eisens mil Sauerstoff.

(Brief des Herrn E. Frémy an Herrn Pelouze.)

(Compt. rend. 1841. no. 1.)

Die offenbare Analogie, welche zwischen dem Eisen und dem Mangan obwaltet, muss uns vermuthen lassen, dass man einmal mit dem Eisen alle die Verbindungen erzielen wird, die man mit dem Mangan erhält.

Aus diesem Grunde babe ich es für möglich gehalten Salze zu bilden, in denen eine Sauerstoffverbindung des Eisens die elektro-negative Rolle spielte, die also den Verbindungen der Mangan – und Uebermangansäure mit den Basen entsprächen.

Die Thatsachen, welche ich mittheilen werde, zeigen, wie ich glaube, ganz entschieden, dass das Eisen gewisse Verbindungen erzeugen kann, die unter denselben Umständen wie die mangansauren Salze zum Vorschein kommen und die eine treffende Analogie mit dieser letzten Classe von Salzen darbieten.

Wenn man einige Zeit lang bei einer lebhaften Rothglühhltze ein Gemisch von Kali und Eisenoxyd erhitzt, so erhält man eine braune Masse, die, in Wasser aufgelöst, eine sehr schöne violettrothe Farbe giebt und Eigenschaften zeigt, die ich weiter unten angeben werde.

Diese Verbindung kann noch leichter und in einigen Minuten dargestellt werden, wenn man bei einer sehr hohen Temperatur eine Mischung von Salpeter, Kall und Eisenoxyd röstet, oder lieber noch eine Mischung von Kallumsuperoxyd und Eisenoxyd. Ich habe diesen Körper auf nassem Wege darstellen können, indem ich einen Strom von Chlor in sehr concentrirte Kalilange streichen liess, welche Eisenoxydhydrat enthielt.

Diese Verbindung, die durch solche verschiedene Verfahrungsweisen erhalten wird, ist von schön violetter Farbe und sehr auflöslich in Wasser; eine grosse Menge Wassers sersetzt dieselbe auf die Länge; sie wird unlöslich in sehr alkallschem Wasser, indem sie dann einen braunen Niederschlag giebt, der sich sehr gut in reinem Wasser auflöst und eine Lösung von schöner purpurner Farbe liefert. Dieser erscheint weit weniger fest als das mangansaure Kali. Unter gewissen Umständen zersetzt er sich bei gewöhnlicher Temperatur in Eisenoxyd, welches niederfällt, in reinen Sauerstoff, der sich entwickelt, und in Kali, das frei wird. In diesem Fall entfärbt sich die Flüssigkeit vollständig. Eine Temperatur von 100° lässt die Verbindung sich eben so zersetzen, aber diese geschicht augenblicklich.

Alle organischen Stoffe zersetzen dieselbe, und folglich es unmöglich, ihre Auflösung zu filtriren.

Das sind die verschiedenen Thatsachen, die ich festgestellt habe und die darauf ausgehen, die Existenz eines höher oxydirten Körpers, als das Eisenoxyd ist, zuzulassen. Es ist mir bis jetzt unmöglich gewesen, diese Verbindung abgesondert darzustellen, denn wenn man eben die rothe Auflösung mit einer Säure behandelt, so entsteht eine Entwickelung von Sauerntoff und ein Niederschlag von Eisenoxyd. Wenn die Säure in Ueberschuss da ist, so löst sie das Kisenoxyd und bildet ein Kisenoxydsalz.

In dem Bericht, den ich der Academie vorzulegen die Ehre hatte, nehme ich mir vor, die Analyse dieser neuen Versindungen zu liefern, die sich auf die vollständige Zersetzung tützen wird, welche diese Körper unter dem Einfluss einer Femperatur von 100° erleiden und die es verstattet, den entwickelten Sauerstoff und das niedergefallene Eisenoxyd zu schätzen.

Ich werde die verschiedenen Weisen anführen, in welchen man ihre Verbindung betrachten kann, indem ich untersuche, ob man in diesen Körpern die Anwesenheit alkalischer Oxyde zugeben darf. Gleichfalls werde ich die Ergebnisse zur Kennniss bringen, die ich erhalten habe, indem ich die andern Metailoxyde in dieselben Umstände versetzte.

Da die Körper, die den Gegenstand meiner Untersuchunbilden, auf delicate Weise gewonnen werden müssen und di nothwendiger Weise ihr Studium ein langwieriges sein muss, a meinte ich, von heute an die ersten Resultate, die ich erhalte habe, ankündigen zu müssen.

LXXVIII.

Chemische Notizen.

(Aus Leuchs's polytechn. Journal.)

1) Rosenrothe Forbe aus Gallapfeln.

Wenn man Galläpfel mit ätzender Kalilauge kocht, so dasseine neutrale Flüssigkeit entsteht (d. h. weder auf Lakmus noch auf Curcumapapier reagirend), und mit dieser Lösung ohne dass die Luft einwirkt, essigsaures Bleioxyd oder salzsatres Zinnoxydul fällt, so erhält man einen sehr schön rosented gefärbten Niederschlog. (L)

2) Lebhafte grune Farbe.

Wird Kupfervitriol (1 Pfd.) mit rothem chromsaurem Ke (½ Pfd.) in Wasser gelöst und man bringt ätzende Ammoniat lösung zu, so entsteht ein rothbrauner Niederschlag, der begrößerem Zusatz von Ammoniak in ein schönes haltbares Grüßbergeht. Mit mehr Ammoniak giebt er, wie sich von selb versteht, eine grüne Lösung. Trifft man den gehörigen Temperaturgrad (zwischen 20—30°C.) und die richtige Menge Ammoniak, so erhält man ein sehr schönes lebhaftes Grün. Tell man aber den gehörigen Temperaturgrad nicht, so verliert de Grün durch Auswaschen mit Wasser alles Chrom und es bleit blos (blaues) Kupferoxydhydrat zurück. (L—f.)

LXXIX.

Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit.

· Von

THEODOR SCHEERER.

(Auszug aus der vom Verf. mitgetheilten Abhandlung: De Fossilium Allanit, Orthit, Cerin, Gadolinitque natura et indole. Berlin, 1840.)

Kurzer geschichtlicher Ueberblick.

Der Allanit wurde zuerst von Giesecke in Grönland aufgefunden. Das Schiff, mit welchem er seine auf Grönland gesammelten Mineralien nach Kopenhagen schickte, wurde von einem englischen Kaper genommen und dessen Ladung Leith verkauft. Allan brachte die Mineralien an sich und erkannte an einem Kryolith, dass sie aus Grönland seien. bei fand er ein Mineral, welches er für eine Gadolinitart hielt *). Thomson**) fand darin 7,2 p.C. eines neuen Metalloxyds, das, er Junoniumoxyd nannte. Allan zu Ehren nannte Thomson das Mineral "Allanit". Die Krystallform desselben ist nach ihm ein rhombisches Prisma von 117°. Allan hatte früher einen Winkel von 120° angegeben. Haidinger ****) beschreibt einen grossen, aber aufgewachsenen Krystall des Allanits als zum 1- und 1gliedrigen System gehörig und giebt die Winkel, unter denen sich die senkrechten Prismenslächen schneiden, zu 129°, 115° und 116° an, welche beiden letzteren Winkel der Abstumpfung der scharfen Seitenkante angehören. 4 G. des Minerals fand Thomson von 3,119 bis 4,001; v. Leonhard +) giebt es, nach Kopp, zu 3,495 an. Stromeyer++) unterwarf 1834 das Mineral einer neuen Untersuchang. Drei Analysen gaben im Mittel:

.i y homentada

^{*)} Transactions of the royal society of Edinburgh, Vol. VI. Part. 1; und Journal des mines, Vol. XXX. p. 281.

^{**)} Transact. of the royal society of Edinburgh, Vol. VI. Part. II.

^{***)} Ebendaselbst, 1825.

^{†)} Leonhard und Selb's mineralogische Studien, L

^{††)} Poggendorff's Annalen, Bd. XXXII. S. 288. 29

Journ. f. prakt. Chemie. XXII. 8.

450 Scheerer, Untersuchung des Allanit, Orthit,

Kiesclerd e	33,02
Thonerde	15,22
Eisenoxydul	15,10
Ceroxydul	21,60
Manganoxydul	0,40
Kalk	11,08
Wasser	3,00
•	99,42.

Ausserdem hat Wollaston früher ein cerinähnliches Mineral aus Mysore analysirt, welches Manche zum Allanit zählen.

Der Cerin wurde zuerst 1811 von Hisinger*) beschrieben, der ihn auf der Bastnäs-Grube bei Riddarhyttan fand, wo er meist in dem Cerit eingewachsen vorkommt. Das sp. 6. giebt Hisinger zu 3,77 bis 3,80 an, die Zerlegung ergab:

Kieselerde	30,17
Thonerde	11,31
Eisenoxyd	20,72
Ceroxydul	28,19
Kalkerde	9,12
Kupferoxyd (zufällig)	0,87
flüchtige Theile	0,40
_	100,78.

Seitdem ist keine zweite Analyse damit angestellt. G. Rose**) fand das Krystallsystem 1- und 1axig. Es sind nach ihm geschobene vierseitige Prismen von 128°, die an den scharfen und stumpfen Seitenkanten gerade abgestumpft sind (also vier Combinationskanten von 154° und vier von 116° haben) und an den Enden, ausser andern Flächen, mit zwei Zuschärfungen von 110° und 70° begrenzt sind, die auf die Abstumpfungen der scharfen Seitenkanten gerade aufgesetzt sind. Er vermuthet daher, dass die Krystallformen des Allanits und Cerins dieselben seien; Wollaston***) fand in dem Mineral von Mysore:

^{*)} Kongl. Vetenskaps Acad. Handl. År 1811; und Journal de physique etc., Vol. LXXV. p.239.

^{**)} Elemente der Krystallographie von G. Bose, 1. Aufl. S. 165.

^{***)} v. Leonhard's Handbuch der Oryktognosie, S. 482.

Kieselerd e	34,0
Thonerde	9,0
Eisenoxyd	32,0
Ceroxydul	19,8
•	94,8.

Der Orthit wurde von Berzelius *) etwa 1815, mit vielen andern Mineralien, in der Fundstätte von Finbo entdeckt. Er fand sich hier in eigenthümlichen, strahlenförmigen Massen, welche von dem die Lagerstätte umgebenden Gneis ausgingen. Sein sp. G. war 3,288.

Später fand Berzelius ※※) dieses Mineral auch in einem Granitgange unweit Finbo, dem s. g. "Gottliebsgange."

	Vom Gott	liebsgange.	Von Finbo.
Kieselerde	32,00	32,18	36,25
Thonerde	14,80	14,81	14,00
Eisenoxydul	12,44	12,38	11,42
Ceroxydul	19,44	20,51	17,39
Yttererde	3,44	2,87	3,80
Manganoxydul	3,40	3,36	1,36
Kalkerde	7,84	7,96	4,89
Wasser	5,36	5,36	8,70
-	98,72	99,43	97,81.

Nachker hat Wöhler ***) den Orthit auch im Granite bei Stockholm gefunden, auf Skepsholmen, welcher gleich dem vom Gottliebsgange zusammengesetzt war. Doch giebt Wöhler an, dass sein Orthit nicht jene Strahlenform zeige, die man anfänglich charakteristisch für ihn hielt, sondern in rundlichen Körnern von verschiedener Grösse vorkomme.

Die neusten Analysen über einen zu Ytterby vorkommenden Orthit sind von Berlin+). Er fand:

^{*)} Afhandl. i Fysik, Bd. V. S. 39.

^{**)} Afhandl. i Fysik, Bd. V. S. 42.

^{***)} Zeitschrift für Mineral. von K. C. v. Leonhard, Bd. I. S. 246.

^{†)} Berzelius Jahresbericht, Jahrgang 17, S. 221.

452 Scheerer, Untersuchung des Allanit, Orthit,

Kieselerde	36,24	33,60
Thonerde	8,18	12,58
Yttererde	29,81	20 ,83
Ceroxydul	4,98	4,56
Eisenoxydul	9,06	13,48
Kalkerde	5,4 8	9,59
Ta lkerde	0,61	1,60
Wasser	4,59	3,34
~	98,95	99,58.

Berlin giebt noch 0,61 und 0,62 Kali und Natron an, die aber wohl von beigemengter Gebirgsart herrührten. Berzelius glaubt, beide Abarten seien nur mit Gadolinit gemengter Orthit; ich werde jedoch zeigen, dass hierüber auch eine andere Ansicht aufgestellt werden kann.

Der Gadolinit wurde von Arrhenius zu Ytterby entdeckt. Geyer*) beschrieb 1788 kurz die äussern Kennzeichen dieses Fossils. Der erste, welcher es analysirte, war
Gadolin**), wobei er zuerst die Eigenthümlichkeit der Yttererde aussprach.

Ekeberg ***) erhielt dagegen später ein sehr abweichendes Resultat.

Die vollständigste Untersuchung dieses Minerals in älterer Zeit hat Klaproth †) unternommen. Er bewies zugleich, dass die Yttererde wirklich eine eigenthümliche Erde sei.

Diese drei Analysen haben nur noch ein historisches Interesse; das Ceroxydul, dessen Eigenschaften damals nur wenig bekannt waren, ist in allen dreien übersehen und nicht von der Yttererde getrennt worden.

Berzelius ++) verdanken wir die erste vollständige Kenntniss dieses seltenen Minerals. Er untersuchte drei Varietäten, von Brodbo, Finbo und Kårarfvet, und fand:

^{*)} v. Crell's Annalen der Chemie, Bd. I. S. 329.

^{**)} Vetenskaps Acad. Handl. 1791, Th. II. S. 137.

^{***)} Vetensk. Acad. Handl., Ar 1797; S. 156, und 1802, S. 76.

^{†)} Klaproth's Beiträge u. s. w. Bd. III. S. 52.

^{††)} Berzelius Afhandl. i Fysik etc. Bd. IV. S. 148 und 389.

	Von Ka	rarfvet.	Von Finbo.	Von Brodbo.
Kieselerde	29,20	29,18	25,80	24,10
Beryllerde	1,70	2,00	,	,
Yttererde	47,62	47,30	45,00	45,93
Eisenoxydul	8,30	8,00	10,26	11,34
Ceroxydul	3,40	3,40	16,69	16,90
Kalkerde	3,47	3,15	•	,
Manganoxydul	1,42	1,30		
Wasser	5,20	5,20	0,60	0,60
	100,31	99,53	98,35	98,93.

Der Gadelinit von Kararfvet ist also vor den übrigen durch Beryllerde ausgezeichnet, die nachher öfter in den Gadeliniten von verschiedenen Fundorten angegeben worden ist. So fanden Thomson und Steele *) in einer Gadelinitart von unbekanntem Fundorte 11,6% und Connell in einer von Fahlun **) 5,9% Beryllerde.

Da die Yttererde so viele Eigenschaften mit der Beryllerde gemein hat, so bezweiselte Berzelius, dass dieser grosse Gehalt an Beryllerde richtig sei. Berlin ***) hat deshalb den Gadolinit von Ytterby mit besonderer Rücksicht auf die Beryllerde untersucht; er sand:

Kieselerde	25,62	25,26
Thonerde	0,48	0,28
Yttererde	50,00	45,53
Ceroxydul	7,90	6,08
Eisenoxydul	14,44	20 , 2 8
Kalkerde	. 1,30	0,50
Talkerde	0,54	0,11
Kali und Natron	0,37	0,41
	100,65	98,45.

Dieser hält also biernach keine Beryllerde. Die Abweichung beider Analysen, namentlich im Yttererdegehalt, liegt vielleicht nur in der Isomorphie einiger Bestandtheile.

^{*)} Records of Science, Juni 1835.

^{**)} Edinburgh New Philosophical Journal, Vol. XX. p. 300.

^{***)} Berzelius Jahresbericht, Jahrgang 17, S. 221.

454 Scheerer, Untersuchung des Allanit, Orthit,

Trotz der verschiedenen Untersuchungen über diese vier Mineralien ist man bis jetzt doch zu keiner genauen Kenntniss ihrer chemischen Constitution gekommen. Einige Mineralogen rechnen den Cerin zum Allanit, andere den Allanit zum Orthit. Dass alle drei verwandt seien, darüber ist man einig; allein durch ihre Zusammensetzung wird diese Verwandtschaft bis jetzt noch nicht genügend dargethan. Im Gadolinit ist die Beryllerde ein Räthsel, welches verhindert, für ihn eine Formel zu bilden. In dem Folgenden werde ich nun darthun, in wiefern meine Arbeiten zur genaueren Kenntniss dieser Mineralien beigetragen haben.

Aeussere Charakteristik der untersuchten Mineralien.

Die von mir untersuchten Mineralien sind ausser einem (dem Cerin von der Bastnäs-Grube bei Riddarhyttan) von bisher unbekannt gewesenen Fundorten. Ich werde daher, ausser meinen Analysen, auch die äusseren Kennzeichen derselben angeben. Ich werde hierbei diese Mineralien sogleich unter den Namen aufführen, zu welchen mich die unten angeführten Analysen berechtigt haben.

I. Orthit von Fille-Fjeld.

Fundort. Mehr als die Angabe eines grossen Gebirgsrückens, kann ich leider nicht geben. Ein reines Stück von einigen Cubikzollen befindet sich auf der Universitätssammlung zu Christiania, jedoch ist nur bekannt, dass es von Fille-Fjeld sei.

Farbe. Pechschwarz. Farbe des Pulvers. Grau. Aeussere Gestalt. Massig, ohne Spuren von Krystallinität. Glanz. Glasglanz, sich zum Fettglanze neigend. Bruch. Unvollkommen muschlig. Durchsichtigkeit. Nur in den feinsten Splittern schwachgrau durchscheinend. Härte. Sehr nahe der des Feldspaths. Zusammenhang der Theile. Spröde. Sp. G. 3,63 bis 3,65. Verhalten vor dem Löthrohre. Unter schwachem Blasenwerfen zur schwarzen glasigen Kugel schmelzend. Mit den Flüssen einen Gehalt von Kieselerde und Eisen zeigend.

Vorkommen. An dem Stücke befindet sich keine Gebirgsart, welche auf das Vorkommen deutete.

II. Allanit von Jotun-Fjeld.

Fundort. Er findet sich an den Ufern des Bygdin-Vand an der Mündung des Mjelka-Elf. Hr. Prof. Keilhau ent-deckte ihn hier vor etwa 20 Jahren und brachte einige Probestücke davon mit. Das Interessante der Gegend und des Verkommens desselben veranlassten mich, eine Reise dahin zu unternehmen.

Farbe. Pechschwarz. Farbe des Pulners. Hell grünlichgrau. Aeussere Gestalt. In rundlichen und länglich-rundlichen Körnern einsitzend. Ohne Krystallinität. Glanz. Glasartig, in's Feltige. Bruch. Unvollkommen muschlig. Durchsichtigkeit. Nur in den feinsten Splittern hell grünlich-grau durchscheinend. Härte. Anscheinend ein wenig härter als Feldspath. Zusammenhang der Theile. Spröde. Spec. G. 3,53 bis 3,54. Verhalten vor dem Löthrohre. Gleich dem vorigen.

Vorkommen. In einem porphyrartigen Gestein, welches das Bette des Mjelka-Elf bildet, setzen gangartige Adern auf (die ich jedoch nicht für wirkliche Gänge halte) *), welche fast rechtwinklig die Richtung des Flusses durchschneiden. Sie bestehen wahrscheinlich aus dichtem Albit. In einer dieser Adern, welche man durch ihre hellere Farbe vom Nebengesteine unterscheidet, kommt der Allanit eingesprengt vor. Er bildet verschieden gestaltete Körner, welche zuweilen reihenförmig, mehr oder weniger jenen fleischrothen Streifen folgend, angeordnet sind und gleichsam eine Neigung zur Strahlenbildung zeigen, ähnlich der des Orthits vom Gottliebs-Gange. Die Grösse der Körner ist verschieden, doch fand ich keins viel über Hasselnussgrösse. Sie sind zuweilen von ganz feinkörnigem Magneteisenstein umgeben, der überhaupt viele der kleineren Körner so innig durchdringt, dass man ihn nur durch Pulvern des Minerals und Ausziehen mit dem Magnete davon trennen kann. dem Allanit finden sich noch kleine, höchstens linienlange Krystalle sparsam eingesprengt, welche, den äussern Kennzeichen zufolge, Zirkone sind. Der Ort der Verbreitung des Allanits,

^{*)} Ich halte sie von ähnlicher Natur wie jene Mineralausscheidung zu Fossum, welche ich im 49. Bande von Poggen dorff's
Annalen beschrieben habe.

456 Scheerer, Untersuchung des Allanit, Orthit,

im Verhältniss zur Länge jener gangartigen Ader, ist nur klon. Ich löste durch einen einzigen Schuss fast die ganze Masse ab, in der er eingesprengt war. Es ist aber höchst wahracheinlich, dass, wenn man den Mjelka-Eif bis zu seiner Quelle verfolgte, oder in den umliegenden Gebirgen suchte, man noch mehr Fundorte desselben antreffen würde. Leider wurde ich daran durch anhaltendes Regenwetter verhindert.

III. Allanit von Snarum.

Fundort. Ich fand dieses Mineral etwa eine Viertelmeile von dem bekannten Fundorte des Rutils und Apatits auf Susrum entfernt. Es scheint sich nur in sehr geringer Menge zu finden.

Farbe. Pechschwarz, in's Bräunliche ziehend. Farbe det Pulvers. Grau. Aeussere Gestalt. In eckigen Körnern, welche durch die sie begrenzenden Albitkrystalle ihre Form erkalten und ihnen zuweilen einen Anschein von Krystallinität gesten, wenn jene Krystalle ausgebrochen sind. Glanz. Matten Fettglanz, nur wenig glasartig. Bruch. Uneben in's Körnige. Durchsichtigkeit. Völlig undurchsichtig. Härte. Wenig von der des Feldspaths verschieden. Zusammenhang der Theile Bröcklich. Spec. G. 3,79. Verhalten vor dem Löthrohre. Zur schwarzen glasigen Perle schmelzbar. Mit den Flüsset auf Kieselerde und Eisen reagirend.

Vorkommen. In einer Ausscheidung von krystallisitien Albit, zugleich mit Krystallen von Quarz, grüner Hornblende und Apatit. Die Apatitkrystalle sind von ziemlich bedeutender Grösse, zuweilen über 1 Zoll lang und breit, und sind durch die stark ausgebildeten hexagonalen Pyramidenslächen ausgeseichnet.

IV. Cerin von Riddarhyttan,

Zur Vergleichung will ich die meist schon bekannten Begenschaften dieses Minerals hier anführen.

Farbe. Bräunlich - schwarz. Farbe des Pulvers. Graubraun, ziemlich dunkel. Acussere Gestall. Krystallinische Mansen und Krystalle, letztere besonders in Kupferkies eingewachsen. Glanz. Matter Fettglanz. Bruch. Uneben körnig, in Muschlige. Durchsichtigkeit. Selbst in den feinsten Splitter

cht durchscheinend. Härte. Der des Feldspaths nahe. Zummenhang der Theile. Weniger bröcklich als der Allanit
n Snarum. Spec. G. Nach Hisinger 3,77 bis 3,80. Verlten vor dem Löthrohre. Unter Kochen zur schwarzen glagen Kugel schmelzend und mit den Flüssen auf Eisen und
eselerde reagirend.

Vorkommen. Meist im Cerit eingewachsen, mit Hornende und Kupferkies.

V. Gadolinit von Hitterön.

Fundort. Hr. Prof. Keilhau fand ihn auf Hitterön, eir Insel bei Flekkefjord, welche schon als einzige Fundstätte r phosphorsauren Yttererde bekannt ist.

Farbe. Pechschwarz. Farbe des Pulvers. Grüngrau. eussere Gestalt. Das Stück auf der Universitätssammlung zu ristiania ist völlig gediegen. Es mag etwa einige Pfunde iegen und möchte wohl das grösste Exemplar dieser Art in. Spuren von Krystallinität sind nicht daran zu bemerken. lanz. Glasglanz, etwas fettartig. Bruch. Muschlig. Durch-htigkeit. In Splittern grüngrau durchscheinend. Härte. Etas härter als Feldspath. Zusammenhang der Theile. Spröde. vec. G. 4,35. Verhalten vor dem Löthrohre. Unschmelzbar; eselerde- und Eisengehalt zeigend.

Vorkommen. Es ist wabrscheinlich, dass dieser Gadoli-, gleich der phosphorsauren Yttererde, in Granit eingewachn vorkommt.

. Chemisch- analytische Untersuchung.

Die angewandten Zerlegungsarten sind hauptsächlich veierlei, nach der Natur der untersuchten Mineralien. Letzre zerfallen 1) in solche, die durch Säuren aufschliessbar
id, und 2) in andere, welche durch Schmelzen mit kohlenurem Natron aufgeschlossen werden mussten. Zu jenen geiren der Orthit von Fille-Fjeld, der Allanit von Jotun - Fjeld
id der Gadolinit von Hitterön; zu diesen der Allanit von Snam und der Cerin von Riddarhyttan.

Allanit von Jotun-Fjeld. Die darin zu trennenden Bestandeile sind: Kieselerde, Thonerde, Eisenoxydul, Kalkerde, Talk-de, Ceroxydul, Lanthanoxyd und Manganoxydul. Eine abge-

458 Scheerer, Untersuchung des Allanit, Orthit,

wogene Quantität des fein gepulverten, im Wasserbade getrockneten Minerals wurde mit Salzsäure übergossen, welche es h gelinder Wärme leicht aufschloss. Nachdem die saure Flüssigkeit in 24 Stunden langsam eingedampft und hierdurch das Elsenoxydul zugleich höher oxydirt worden war, wurde die abgeschiedene Kieselerde, nach Verdünnung der Auflösung durch Wasser, abültrirt und die Flüssigkeit mit einem Ueberschusse Der so entstandene Niederschlag von Ammoniak behandelt, enthielt nun hauptsächlich Thonerde, Eisenoxyd, Ceroxydul und Die hiervon getrennte Flüssigkeit wurde mit Lanthanoxyd. oxalsaurem Ammoniak versetzt, wodurch Kalkerde niedergeschlagen, die dang abfiltrirt wurde. Das Filtrat, weiches Masganoxydul und Talkerde entbielt, ward mit Schwefelammonus versetzt, der geringe Niederschlag von Schwefelmangan abiltrirt und die schwefelammoniumhaltige Flüssigkeit durch Salzsäure sauer gemacht und erwärmt, bis sich aller Geruch nach Schwefelwasserstoff verloren hatte. Darauf wurde sie, nach Filtration der geringen Menge abgeschiedenen Schwefels, abermals mit Ammoniak übersättigt und, zur Fällung von Talkerde, mit phosphorsaurem Natron versetzt.

Jener Niederschiag nun, welcher aus Thonerde, Eisenoxydul, Ceroxydul, Lanthanoxyd, nebst Spuren von Manganoxydul und Talkerde bestand, wurde in Salzsäure gelöst, die zurückbleibende Kieselerde abfiltrirt und mit einer concentrirten Kalllösung zur Ausziehung der Thonerde gekocht. Der Rückstantward abermals in Salzsäure gelöst und, nach Verdünnung mit Wasser, mit neutralem schwefelsauren Kall behandelt, um de Cer als schwefelsaures Ceroxydul-Kall abzuscheiden. Nach 26 Standen war diess geschehen. Das in der Flüssigkeit zurückgebliebene Eisenoxyd wurde durch Ammoniak gefällt, mit kochendem Wasser ausgesüsst (was, wenn Eisenoxyd aus eine Flüssigkeit, die viel schwefelsaures Kall entbält, durch Ammoniak gefällt wird, ziemlich schwer ist) und nach dem Glübe und Wägen nochmals in Salzsäure gelöst, um geringe Mengel von Mangan und Talkerde abzuscheiden.

Das schwefelsaure Ceroxydul-Kali wurde in vielem Watser durch Erwärmen gelöst (was schneller geschieht, went man etwas Salzsäure hinzufügt), mit kaust. Kali gefällt unt filtrirt. Man erhält hierbei zwar ein basisches Salz, wenn der iederschlag nicht mit Kali gekocht wird; allein diess ist von inem Nachtheil, da derselbe, ohne ausgewaschen zu sein, ieder in Salzsäure gelöst werden muss. Ich habe nämlich sfunden, dass das bei der Trennung von Eisen und Cer eriltene schwefelsaure Ceroxydul-Kali stets noch eisenhaltig ist id dass man daher das daraus erhaltene Ceroxydul noch einal auflösen und durch schwefelsaures Kali fällen muss, wobei eser Antheil von Eisen gelöst bleibt. Daher kommt es, dass s schwefelsaure Ceroxydul-Kali gelblich zu sein pflegt. Das, elches man bei der zweiten Trennung erhält, ist stets rein eiss. Ein ferneres Zeichen vom Eisengehalte dieses Doppelilzes ist es, dass es sich nicht klar in warmem Wasser aufst, sondern gelbliche Flocken zurücklässt, die wahrscheinlich chtfach-basisch-schwefelsaures Eisenoxyd sind. Dass diese uantität Eisenoxyd nicht vernachlässigt werden darf, geht daras hervor, dass ich bei verschiedenen Analysen gegen 5 bis p. C. Eisenoxyd (von der Menge des erhaltenen Ceroxyduls erechnet) erhalten habe, was z. B. bei dieser Analyse einen interschied von mehr als 1 p.C. Ceroxydul zu viel und 1 p.C. lisenoxydul zu wenig gemacht hätte. Ich habe sowohl mit oncentrirten als mit verdünnteren Auflösungen Versuche angeellt; allein immer ist das erhaltene Ceroxydul eisenhaltig.

Es war zu vermuthen, dass auch im Allanit Lanthan voromme. Ich untersuchte daher das erhaltene Ceroxyd auf die Veise, wie sie Mosander zur Trennung von Cer und Lanan vorschreibt. Beide Oxyde wurden mit Salpetersäure überossen, die Lösung wurde darauf eingedampft und der Rückand bei Luftzutritt stark geglüht. Darauf übergess ich ihn it einer, dem Gewichte nach etwa 50fach verdünnten Salpersäure und liess ibn, unter öfterem Umrühren, einige Tage amit in Berührung. Nach dieser Zeit wurde das ungelöst geiebene Ceroxyd filtrirt und aus der durchgelaufenen Flüssigeit das Lanthanoxyd durch kaustisches Kali gefällt. Da Moander bis jetzt noch keine ferneren charakteristischen Eigenchaften dieses Metalloxyds angegeben hat, so konnte ich keine eiteren Prüfungen mit demselben vornehmen. Es sieht blasser ss als Ceroxyd und hat ein ganz ähnliches Verhalten vor dem öthrohre.

460 Scheerer, Untersuchung des Allanit, Orthit,

lch erhielt auf die beschriebene Weise bei zwei Analyses, von denen ich die erstere in Norwegen, die zweite in dem laboratorium des Hrn. Prof. H. Rose anstellte, folgende Besultater

	I,	II.
Kieselerde	34,69	85,15
Thonerde	15,58	16,23
Eisenoxydul	14,42	15,55
Ceroxydul	40 es	13,34
Lanthanoxyd 5	19,65	5,80
Manganoxydul	1,55	0,98
Kalkerde	11,90	12,02
Talkerde	1,09	0,78
Wasser	0,52	0,50
100	99,40	100,35.

Bei der Analyse I ist Lanthanoxyd und Ceroxydul zusammen angegeben, da ich, zur Zeit als ich sie unternahm, noch keine genauere Kenntniss von diesem neuen Metalloxyde hatte Noch muss ich bemerken, dass ich bei der zweiten Analyse, is Betracht, dass die Mengen der Talkerde und des Manganoxyduls so gering waren, die kleinen davon im Eisenoxyd enthaltenen Quantitäten nicht abgeschieden habe.

Wie schon bemerkt, ist der Allanit von Jotun-Fjeld meist innig mit Magneteisenstein durchsprengt, dass man bei oberstächlicher Beobachtung glauben sollte, er sei magnetisch. Mat kann jedoch durch lange fortgesetztes Ausziehen mit dem Magnete das Pulver hiervon reinigen. Die Analyse 1 ist mit solchem durch den Magnet gereinigtem Pulver, die Analyse 1 dagegen mit einem grösseren, vüllig magneteisenfreiem Stückt dieses Minerals angestellt worden.

Orthat von Falle-Fjeld. In diesem Minerale sind dieselbed Bestandtheile enthalten, wie in dem vorigen, jedoch mit Yttereral Die Analyse wurde also ganz auf dieselbe Weise unternommen nur dass die mit schwefelsaurem Kali gesättigte Flüssigkeit welche von dem schwefelsauren Ceroxydul-Kali abfiltrirt wurde, nicht blos Eisenoxyd, sondern auch noch Yttererde aufgelöst enthielt. Die gewöhnliche Methode zur Trennung von Yttererde und Eisen durch Weinsteinsäure und Schwefelammonium hat besonders wegen der beschwerlichen Verbrennung der Weinsteinsäure grosse Uebelstände, und ich versuchte dahot

eine andere. Da die Oxalsäure schon als gutes Reagens auf Yttererde bekannt ist, so lag diese am nächsten. Oxalsaure Yttererde wird nicht unbedeutend von freier Salzsäure gelöst; die Yttererde konnte also nicht durch Oxalsäure aus der sauren Flüssigkeit gefällt werden. Ich brachte die Auflösung, welche Salzsäure im Ueberschusse enthielt, durch Ammoniak der Sättigung nahe, ohne dass hierdurch schon ein theilweiser Niederschlag entstand, und setzte hierauf eine Auflösung von neutralem essigsauren Ammoniak hinzu. Hierdurch musste alle freie Salzsäure vom Ammoniak gebunden werden, und die freie Saure war nur Essigsaure. Zugleich entstand hierbei eine Quantität essigsaures Eisenoxyd, wodurch die Flüssigkeit sich vom Dunkelgelben in's Blutrothe umänderte. Darauf ward eine Auflösung von neutralem oxalsauren Ammoniak hinzugefügt. erst entstand hierdurch kein Niederschlag; allein die Flüssigkeit entfärbte sich, indem sich oxalsaures Eisenoxyd und essigsaures Ammoniak gebildet hatte. Als aber mehr oxalsaures Ammoniak hinzugefügt wurde, entstand sogleich ein weisser, flockig käsiger Niederschlag, der sich leicht senkte. Es geht also hieraus hervor, dass salzsaure und essigsaure Yttererde gemeinschaftlich mit oxalsaurem Eisenoxyd in einer Auflösung vorhanden sein können, ohne dass ein Niederschlag entsteht, was in der That sehr merkwürdig ist und den chemischen Grundsatzen zu widersprechen scheint, da doch Oxalsäure mit der Yttererde eine unlösliche Verbindung giebt. Der entstandene Niederschlag wurde, nachdem er längere Zeit an einem erwarmten Orte gestanden hatte, filtrirt und mit warmem Wasser ausgewaschen. Das durch Ammoniak gefällte Eisen wurde bierauf wieder in Salzsäure gelöst und abermals auf die vorige Weise behandelt, ohne dass jedoch eine Spur von Yttererde mehr erhalten wurde. Die auf diese Art abgeschiedene Yttererde war fast rein weiss, wie man sie auf anderem Wege selten zu erhalten psiegt. Das Resultat der Analyse war fol-

	III.
Kieselerde	34,93
Thonerdo	14,26
Eisenoxydul	14,90
Ceroxydul	21,43
Lanthanoxyd §	W-1,-0
Manganoxydul	0,85
Kalkerde	10,49
Talkerde	0,86
Yttererde	1,91
Wasser	0,52
-	100,08.

Diese Analyse wurde von mir in Norwegen unternommen, als ich noch unbekannt mit den Eigenschaften des Lautham war. Leider hatte ich nicht Material genug, sie in Berlin zu wiederholen.

Gadolinit von Hitteron. Die Bestandtheile dieses Minerali sind: Kieselerde, Beryllerde, Yttererde, Eisenoxydul, Ceroxydal, Lanthanoxyd, Kalkerde. Sie unterscheiden sich also dadurel von denen des vorigen, dass, für Thonerde und Manganoxydul Beryllerde hinzutritt. Das analytische Verfahren blieb also in Wesentlichen ganz dasselbe wie das vom Orthit von Fille-Fjeld, namentlich da die Beryllerde, gleich der Thonerde, durch Kochen mit kaustischem Kali getrennt werden konnte. Ich et hielt auf diese Weise nahe an 2 p. C. Beryllerde. Ich unterwarf nun das beim Kochen mit kaustischem Kali zurückgebliebene Eisenoxyd noch einer weitern Prüfung. Dasselbe wurdt in Salzsäure gelöst und mit einem grossen Ueberschusse von Die so erbaltene eisenbal kohlensaurem Ammoniak versetzt. tige Beryllerde wurde nun abermals in Salzsäure gelöst und mit einer concentrirten Auflösung von kaustischem Kall behandelt. Hierdurch schied sich jene geringe Menge Eisenoxyd al und aus der alkalischen Auflösung wurden noch über 7 p. C. Beryllerde erhalten. Dass hier keine Yttererde für Beryllerdi gehalten ist, gebt darans hervor, dass sie sich sowohl in koblensaurem Ammoniak, als in kaustischem Kali vollkommen löste, welches letztere nur eine unbedeutende Menge Kohlensfart enthielt. Auch durch das Verhalten vor dem Lüthrohre gegen Kobaltsolution, so wie durch die eigenthümlich lockere Beschaf

tenheit des geglühten Hydrats gab sich die Beryllerde als solche zu erkennen.

Bei der Abscheidung der Yttererde durch die vorhin anregebene Methode habe ich noch auf einige Umstände aufmerksam zu machen, die mir bei der Analyse des Orthits von Fitle-Fjeld, wo die Menge der Yttererde nur gering war, früher entgangen waren. Wenn die Menge der Yttererde im Verhältaies zu Cer und Lanthan sehr gross ist, wie z. B. beim Gadolinit von Hitteron, so darf-die Auflösung, in welcher man die Trennung derselben durch schwefelsaures Kali vornimmt, nicht zu concentrirt sein, weil sonst eine bedeutende Menge von Yttererdo ebenfalls als Doppelsalz niedergeschlagen wird. Diess ist nun zwar in einer concentrirten Auflösung von schwe-Telsaurem Kall löslich; allein beim Auswaschen kann sehr leicht ein Theil bei den Doppelsalzen des Lanthans und des Cers zurückbleiben, besonders wenn man versäumt, die Aussüssitüssigkeit mit kaustischem Kali zu prüfen. Scheidet man aus diesen Doppelsalzen nachher beide Oxyde ab und trennt eie auf die von Mosander angegebene Methode, so wird man einen zu grossen Lanthangehalt bekommen; denn auch die Yttererde löst sich, gleich dem Lanthanoxyd, in verdünnter Salpetersäure.

Als die durch Fällung mit oxaleaurem Ammoniak erhaltene, vermeintlich reine Yttererde wieder mit Salzsäure übergossen wurde, löste sie sich mit starkem Brausen auf. Ich fällte diese Auflösung durch Ammoniak, illtrirte, trocknete, glubte und wog die so erhaltene Yttererde. Sie hatte schr bedeutend an Gewicht abgenommen. Die von ihr abilitrirte Flüssigkeit ward daher eingedampft, die ammoniskalischen Salze wurden durch Erhitzen vertrieben und der hierdurch erhaltene Rückstand wurde geglüht und gewogen. Er wies sich als reines Chlorkalium aus, dessen Menge, als kohlensaures Kali in Rechnung gebracht, genau dem Verluste der Yttererde gleich kam. Die zuerst erhaltene vermeintliche Yttererde war also ein Gemenge von Yttererde und kohlensaurem Kali gewesen. dadurch erzeugt, dass durch oxalsaures Ammoniak aus der Flüssigkeit, welche viel schwefelsaures Kall aufgelöst enthielt, ein Doppelsalz von oxalsaurem Yttererde - Kali gefällt wurde, welches sich derch Glüben in jenes Gemenge von Yltererde and kohlensaurem Kali umwandelte. Bei der Trennung der Yt-

tererde vom Eisen hat man also auf diesen Umstand Rücksicht zu nehmen. Man könnte diess allerdings vermeiden, wenn man Yttererde und Eisenoxyd zuerst durch Ammoniak failte, wieder aufloste und nun durch oxalsaures Ammoniak trennte; allein die so erhaltene oxalsaure Yttererde ist noch schwieriger zu filtriet als jenes Doppelsalz. Auch das letztere muss längere Zeit hindurch an einem erwärmten Orte stehen. In einer Flüssigkeit, die kein schwefelsaures Kali aufgelöst enthält, könnte man die Trennung vielleicht am besten durch oxalsaures Kali bewirken.

Die Zusammensetzung des Gadolinits von Hitterön wurde folgendermaassen gefunden:

	IV.
Kieselerde	25,78
Beryllerde	9,57
Yttererde	45,67
Ceroxydul	1,81
Lanthanoxyd	4,75
Eisenoxydul	12,79
Kalkerde	0,34
	100,71.

Hinsichtlich des Gehaltes an Cer und Lasthan habe ich noch Folgendes zu bemerken. Das bei einem zweiten, qualitative Versuche erhaltene Gemenge von Ceroxydul und Lanthanoxy zeigte sich, nach Mosander's Angabe mit verdünnter Salpetersäure behandelt, völlig löslich darin. Es bleibt also zweifelhaft, ob jene 1,81 p.C. Ceroxydul wirklich vorhanden waren oder ob das Mineral nur Lanthan enthält. Auch kann das Lanthanoxyd, aus vorhin angegebenen Gründen, leicht etwas yttererdehaltig gewesen sein.

Allanit von Snarum. Obgleich dieses Mineral dieselber Bestandtheile enthält wie der Allanit von Jotun-Fjeld, so is es dennoch nur höchst unvollkommen aufschliessbar durch Sänren. Ich musste mich daher zur Zerlegung des Schmelzens mikoblensaurem Natron bedienen. Die Masse wurde in Salzsaut gelöst, eingedampft, dann mit Wasser übergossen und, nach geschehener Lösung, die Kieselerde abfiltrirt. Hierauf war der Gang der Analyse ganz wie beim Allanit von Jotun-Fjeld. Dit von diesem Minerale erhaltene Kieselerde ist nach dem Glübe stets röthlich durch Cer gefärbt. Es scheint, dass Kieselerde und

Ceroxyd (oder vielleicht auch Lanthanoxyd) sich unter gewissen Verhältnissen sehr innig verbinden können.

Aus zwei analytischen Untersuchungen ergaben sich die folgenden Resultate:

		V.	VI.
Kieselerde		35,75	34,00
Thonerde		15,49	16,40
Eisenoxydul		15,19	15,51
Ceroxydul	•	40 0¢	13,73
Lanthanoxyd	5	19,96	7,80
Kalkerde		11,25	11,75
Talkerde		0,77	0,56
		98,41	99,75.

Die grössere Menge Kieselerde bei der Analyse V dürfte vielleicht darin ihren Grund haben, dass eine kleine Menge Albit mit in die Analyse gekommen ist, indem derselbe sehr innig verwachsen mit dem Allanite vorkommt.

Vergleicht man die Zusammensetzung des Allanits von Snarum mit der des Allanits von Jotun-Fjeld, so findet man durchaus keinen wesentlichen Unterschied zwischen beiden; dennoch aber ist das erstere Mineral in Säuren löslich und das andere nicht durch dieselben aufschliessbar. Beide Mineralien sind daher als isomer zu betrachten.

Cerin von Riddarhyttan. Die Art der Zerlegung dieses Minerals war genau dieselbe wie die des vorigen. Die Zusammensetzung des Cerins fand ich:

	VII.
Kieselerde	32,06
Thonerde	6,49
Eisenoxyd	25,26
Ceroxydul	23,80
Lanthanoxyd	2,45
Kalkerde	8,08
Talkerde	1,16
Wasser	0,60
	99,90.

Ich habe hierbei sämmtliches Eisen als Eisenoxyd in Rechnung gebracht; weiter unten werde ich mich jedoch näher über die Oxydationsstufe desselben in diesem Minerale aussprechen.

Eine auffallende Erscheinung beim Cerin ist die geringe Quar tität Lanthan im Verhältniss zu der des Cers. Ich behandel jedoch das Gemenge beider ganz auf die nämliche Weise w zuvor, so dass hierdurch kein Irrthum entstehen konnte.

Chemische Formeln.

I. Allanit.

a) Auflösliche isomere Varietät.

1) Stromeyer; von Grönland:

		Atomenwerthe.
Kieselerde	33,02	5,72
Thonerde	15,22	2,37
Eisenoxydul	15,10	3,44
Ceroxydul	21,60	3,20
Mangapoxydul	0,40	0,09 9,84.
Kalk	11,08	3,11

2) Acheerer; von Jotun-Kjeld:

	I.		
Kieselerde	34,69	-	6,00
Thonerde	15,58		2,42
Eisenoxydul	14,42	3,28	
Ceroxydul und Lanthanoxyd	19,65	2,91	
Manganoxydul	1,55	0,42	10,30.
Kalkerde	11,90	3,34	
Talkerde	1,09	0,35	
	II.		
Kieselerde	35,15		6,09
Thonerde	16,23		2,53
Eisenoxydul	15,55	3,54	
Ceroxydul	13,34) 0.00	
Lanthanoxyd	5,80	8,83	10,27.
Manganoxydul	0,98	0,22	10,27.
Kalkerde	. 12,02	3,38	
Talkerde	0,78	0,30)	

b) Unauflösische isomere Varietät.

1) Scheerer; von Snarum:

X.	Atomenwerthe.
35,75	6,20 _.
15,49	2,41
15,19	3,46)
} 19,96	2,96 9,88.
11,25	3,16
0,77	0,30
II.	
34,00	5,90
16,40	2,55
15,51	3,53 \
13,73	2 44
7,50 \$	3,14 10,17.
11,75	3,30
0,56	0,20)
	35,75 15,49 15,19 19,96 11,25 0,77 II. 34,00 16,40 15,51 13,73 7,50 11,75

Man überzeugt sich, dass diese Mineralien dreier verschiedener Fundorte ganz nach demselben Principe zusammengesetzt sind. Kieselerde, Thonerde und die 1 und 1 atomigen Basen stehen in allen in dem Atomenverhältnisse von 5:2:9, welches keine Formel natürlicher ausdrückt als:

$$\begin{array}{c} \dot{\mathbf{F}}_{3} \\ \dot{\mathbf{C}}_{3} \\ \dot{\mathbf{L}}_{3} \\ \dot{\mathbf{M}}\mathbf{g}_{3} \\ \dot{\mathbf{C}}\mathbf{a}_{3} \\ \dot{\mathbf{M}}\mathbf{n}_{3} \end{array} \right\rangle \ddot{\mathbf{S}} \ \ \boldsymbol{\mathring{\ast}}),$$

*) Anstatt des Gliedes:

i.

$$8 \begin{cases} \dot{\mathbf{F}} \mathbf{e}_3 \\ \dot{\mathbf{C}} \mathbf{e}_3 \\ \dot{\mathbf{L}}_3 \\ \dot{\mathbf{M}} \mathbf{g}_3 \\ \dot{\mathbf{C}} \mathbf{a}_3 \\ \dot{\mathbf{M}} \mathbf{n}_3 \end{cases} \ddot{\mathbf{S}} \mathbf{i},$$

welches später noch oft vorkommen wird, sollte man eigentlich schreiben:

$$Fe_3\ddot{s}i+\dot{L}_3$$
 $\ddot{s}i+Ca_3\ddot{s}i$,

we sich also die Basen beider Glieder auf gleicher Sättigung stufe, nămiloh als Brittel-Silicate, befinden.

H.	Ω	P.	t	ь	i.	Ġ.
	v		•	-		-

		M. Ofth	1 %	
1)	Berzelius; v		Ate	menwerthe.
	Kieselerde	36,25		6,27
	Thonerde	14,00		2,18
	Eisenoxydul	11,42	2,60)	
	Ceroxydul	17,39	2,58	
	Yttererde	3,80	0,76	7,61.
	Manganoxydul	1,86	0,30	
	Kalkerde	4,89	1,37	
2)	Berzelias;	vom Gottlieb	egange:	
		ī.		
	Kieselerde	32,00		5,54
	Thonerde	14,80		2,30
	Eisenoxydul	12,44	2,88\	
	Ceroxydul	19,44	2,88	
	Yttererde	3,44	0,68	9,85.
	. Manganoxydul	8,40	0,76	-,
	Kalkerde	7,84	2,20	
		III.	•	
	Kleselerde	32,18		5,58
	Thonerde	14,81		9,31
	Eisenoxydul	12,88	2,82)	ŕ
	Ceròxydal	20,51	3,04	
	Yttererde	2 77	0,57	9,41.
	Manganoxydul	3,36	0,75	•
	Kalkerde	7,96	2,23	
8)	Scheerer; v	on Fille-Fje	-	
·	Kieselerde	34,93		6,00
	Thonerde	14,26		2,22
	Eisenoxydul	14,90	3,40	·
	Ceroxydul	21,43	3,18	
	Yttererde	1,91	0,38	45.45
	Manganoxydul	•	0,19	10,40.
	Kalkerde	10,42	2,92	
	Talkerde	0,86	0,33	
		. 1.	1	

indem Eisenoxyd, Ceroxydul und Kalkerde steta, der Hanpts nach, in denselben Verhältnissen vorkommen und nur kleine Mei derselben durch Mg, Mn ersetzt sind. Der Kürze wegen habe erstere Schreibart vorgezogen.

Von den vier angeführten Analysen stimmen die drei letzren sehr gut mit einander überein und geben das Atomenrhältniss von Kieselerde zu Thonerde und den 1 atomigen Ban wie 5: 2: 9, also gerade dasselbe wie beim Allanit;
lglich würde die Formel für den Orthit:

$$\begin{array}{c} \ddot{\mathbf{F}}e_{3} \\ \ddot{\mathbf{C}}e_{3} \\ \mathbf{L}_{3} \\ \mathbf{L}_{3} \\ \mathbf{Y}\ddot{\mathbf{S}}\mathbf{i} + 3\dot{\mathbf{Y}}_{3} \\ \dot{\mathbf{M}}\mathbf{g}_{3} \\ \dot{\mathbf{M}}\mathbf{n}_{3} \\ \ddot{\mathbf{C}}\mathbf{a}_{3} \end{array} \right\rangle \ddot{\mathbf{S}}\mathbf{i}.$$

Der Orthit ist also nicht wesentlich vom Allanit verschien, sondern nur in sofern, als in ihm die Yttererde als isoorpher Bestandtheil auftritt. Wie wenig diess aber für die
atur des Minerals entscheidend sei, geht daraus hervor, dass
fenbar ein Uebergang aus dem Orthit in den Allanit stattfindet.
er Orthit von Finbo enthält etwa vier, der Orthit vom Gottbsgange etwa drei und der von Fille-Fjeld nur gegen 2 p.C.
ttererde, und es könnte leicht der Fall sein, dass man einen
rthit fände, welcher nur Spuren von Yttererde enthielte und
so ganz auf der Grenze zwischen Orthit und Allanit stehen
ürde.

Was den Orthit von Finbo betrifft, so stimmt seine Zummensetzung nur wenig mit der der übrigen; allein sie ist nen doch ähnlich genug, um die Verwandtschaft dieses Mizrals mit den andern Orthiten deutlich zu erkennen. Ehe wir is bemühen, für diese Varietät eine besondere Formel ausfing zu machen, könnte es wohl natürlicher sein, den Grund ner Abweichung in einer möglichen Einmengung eines fremmen Minerals, oder vielleicht auch in einer Verwitterung zu ichen. Für letzteres würde der hohe Kieselerdegehalt und e grosse Menge des Wassers sprechen.

III. Cerla.

1) Hisinger; von Riddarbyttan:

				Au	omenwerthe.
	Kieselerde		30,17		5,22
	Thonerde		11,31		1,76
	Eisenoxydul		18,65	4,25	
	Ceroxydul		26,22	3,88	10,69.
	Kalkerde		9,1%	2,56	
2)	Scheerer;	von	ebendahe	r: e	
	Kieselerde		32,06		5,55
	Thonerde		6,49		1,01
	Eisenoxydal		22,78	5,18)	
	Ceroxydul		23,80	3,89	
	Lanthanoxyd		2,45	0,00	11,79.
	Kalkerde		8,08	2,27	
	Talkerde		1,16	0,45)	

Ich habe hierbei das Eisen als Oxydul in Rechnung gebracht, well Hisinger vermuthet, dass es als solches in Mineral enthalten sei. Ich werde jedoch zeigen, dass man diess nicht wohl annehmen könne, sondern dass uns die Unstände auf eine andere Ansicht führen. Sowohl Hisinger's als meine Analyse weichen quantitativ von der des Allanits ab, obgleich dieselben Bestandtheile darin auftreten. aber auch annehmen, dass darin ein anderes Mineral sei, dem folglich eine andere Formel zukomme, so geben die berechteten Atomenverhältnisse durchaus kein genügendes Resultat. Durch die Vergleichung beider Analysen findet man, ausser kleineren Abweichungen, hauptsächlich darin einen erheblichen Unterschied, dass Hisinger 5 p. C. Thonerde mehr angiebt, als ich gefunden habe. Ich habe mich hierbei durch mehrfache Versuche überzeugt, dass bei meiner Analyse keine Thoserde bei den übrigen Bestandtheilen, namentlich nicht beim Bisen, zurückgeblieben ist. Wenn wir aber die Richtigkeit beider Analysen anerkennen, und nicht annehmen wollen, dass der Cerin ein Gemenge von Mineralien sei, wofür seine krystallinische Beschaffenheit durchaus nicht sprieht, so bleibt nichts übrig als die Vermuthung, dass die Thonerde in diesem Minerale darch einen mit ihr isomorphen Körper theilweise ersetst werde. Diess kann nun keiner mit grösserer Wahrscheinlichkeit sein als Eisenoxyd. Auch die bräunliche Farbe des Pulvers spricht für diese Oxydationsstufe des Eisens. Es fragt sich jetzt aber, ob wir die ganze Quantität des Eisens als Oxyd annehmen sollen, oder nur einen Theil davon. Durch einen directen Versuch überzeugte ich mich, dass auch Eisenoxydul im Minerale vorhanden sei. Wird dasselbe nämlich fein gepulvert und mit Schwefelsäure gekocht, so erhält man es theilweise aufgeschlos-Die hierdurch erhaltene Auflösung giebt alsdann mit Kaliumeisencyanid einen reichlichen Niederschlag von Berlinerblau. Steht es nun fest, dass der Cerin sowohl Eisenoxyd als Eisenoxydul enthält, so handelt es sich jetzt blos um deren relative Menge. Leider kann diese durch einen Versuch nicht ausgemittelt werden, da das Mineral zur vollständigen Zerlegung mit kohlensaurem Natron geschmelzen werden muss. Da aber, nach den schon angeführten Untersuchungen des Hrn. Prof. G. Rose, die Krystallform des Cerins dieselbe ist wie die des Allanits, so ist es sehr natürlich, beide Mineralien nach derselben Formel zusammengesetzt zu vermuthen und folglich so viel Eisen als Eisenoxyd zu berechnen, als erfordert wird, um die 2 At. Thonerde des Allanits zu ergänzen. Der Erfolg dieses Verfahrens wird uns am besten über dessen Richtigkeit belehren. Folgendes sind die Resultate, welche sich ergeben, wenn man beide Analysen nach dieser Ansicht berechnet:

1) Hisinger; von Riddarhyttan:

		Ato	menwerthe.
Kiesclerde	30,17	-	5,23
Thonerde	11,31	1,76)	0.00
Eisenoxyd	3,23	0,33 (2 ,09
Eisenoxydul	15,72	3,58)	
Kalkerde	9,12	2,56	10,02.
Ceroxydul	26,22	3,88	
(Wasser u. 20	ıfal-		
lig. Kupferox			

*) Scheerer; von Snarum:

		Ator	nenwerthe.
Kinnsteelin	32,06		5,55
Thonerde	6,49	1,01	2,22
Risenoxyd	11,86	1,215	N j N N
Eisenoxydul	12,03	2,74	
Kalkerde	8,08	2,27	
Ceroxydul	23,80	3,89	9,35.
Lanthanoxyd	2,45	_	
Talkerde	1,16	0,45	
(Wasser	6,60)		

Man kann wohl sagen, dass der Ausfall meine Hypothese gerechtfertigt habe. Beide Analysen geben sehr nahe das Atomenverhältniss von 5:2:9, und folglich kann man, mit Zuziehung der andern angeführten Gründe, wohl mit grosser Wahrscheinlichkeit behaupten, dass Cerin, Allanit und Orthit nur durch Isomorphie von einander verschieden seien. Die Formel für den Cerin würde demnach:

$$\mathbf{z}_{\mathbf{F}e}^{\mathbf{\bar{A}}l} \left\{ \begin{array}{c} \mathbf{\bar{C}e_3} \\ \mathbf{\bar{F}e_3} \\ \mathbf{\bar{E}i} + 3\mathbf{\bar{C}a_3} \\ \mathbf{\bar{M}g_3} \\ \mathbf{\bar{L}_2} \end{array} \right\} \mathbf{\ddot{S}i}.$$

Die Analyse des Cerins aus Mysore von Wolfaston hat zu viel Verlust, als dass man einen zuverlässigen Schluss auf die Zusammensetzung dieses Minerals machen könnte. Dennoch will ich die stöchiometrische Berechnung zur Vergleichung hier anführen:

		Atomenwerthe.		
Kieselerde	34,00		5,88	
Thonerde	9,00	1,40)	9 9K	
Eisenoxyd	8,36	1,40 0,95	2,35	
Eisenoxydul	21,27	4,84)	7 PP	
Ceroxydul	19,80	2,98	7,77	

Es ergiebt sich hieraus also wenigstens eine Annäherung zum obigen Verhältnisse, die vielleicht grösser sein würde, wenn der stattgefundene Verlust nicht über 7 p.C. betrüge.

IV. Orthit von Ytterby.

Ich führe diese Varietät des Orthits deshalb besonders auf, I die Analysen von Berlin mir zu beweisen scheinen, dass eine eigene Species in dieser Classe von Mineralien bilde. verschiedenen Quantitäten von Thonerde, welche Berlin 2 Analysen fand, scheinen es auch hier wahrscheinlich zu hen, dass Eisenoxyd der ergänzende Bestandtheil sei. Ich de deshalb die Atomenverhältnisse, nach diesem Principe echnet, anführen.

	I.		Atomenwerthe.
Kieselerde	36,24		6,2 8
Thonerde	8,18	1,27	2,30
E iseno x yd	9,06	1,03	2,00
Yttererde	29,81	5,94	
Ceroxydul	4,98	0,74	
Kalkerde	5,4 8	1,54	8 ,56 .
Talkerde	0,61	0,24	
Kali u. Natron	0,61	0,10	
	II.		
Kieselerde	33,60		5,82
Thonerde	12,58	1,96)	2,33
Eisenoxyd	3,62	0,37 \	2,00
Eisenoxydul	10,23	2,33 \	
Yttererde	20,83	4,15	,
Ceroxydul	4,56	0,67	40 5
Kalkerde´	9,59	2,70	10,57 .
Talkerde	1,60	0,62	
Kali u. Natron	0,62	0,10	

Die Analyse I giebt kein gutes Resultat, während dagedie Analyse II mit der grösstmöglichen Schärfe das Atomenhältniss 5:2:9 repräsentirt. Wenn ich daher die Formel»

$$\begin{array}{c|c}
\dot{\mathbf{Y}}_{3} \\
\dot{\mathbf{Ce}}_{3}
\\
\dot{\mathbf{F}}_{6}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\dot{\mathbf{Y}}_{3} \\
\dot{\mathbf{L}}_{3} \\
\dot{\mathbf{F}}_{3}
\end{aligned}$$

$$\begin{array}{c|c}
\dot{\mathbf{Ca}}_{3} \\
\dot{\mathbf{Mg}}_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\dot{\mathbf{X}}_{1} \\
\dot{\mathbf{Ca}}_{3} \\
\dot{\mathbf{Mg}}_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\dot{\mathbf{X}}_{1} \\
\dot{\mathbf{Ca}}_{3} \\
\dot{\mathbf{Mg}}_{3}
\end{array}$$

für den Orthit von Ytterby aufstelle, will ich die Richtigket derselben gerade nicht mit derselben Bestimmtheit behaupten wie beim Cerin, sondern nur deren Wahrscheinlichkeit berverbeben. Da diess Mineral durch Säuren zerlegbar ist, so wird man analytisch die relativen Mengen von Eisenoxyd und Eisenoxydal ausmitteln und dadurch die Wahrheit meiner Vermuthung prüfen können.

V. Gadolinit.

Betrachten wir sämmtliche vorher angeführte Analysen von Gadoliniten, so scheinen daraus zwei wesentliche Unterschiede dieser Mineralien hervorgehen. Es sind diese nämlich die beryllerdefreien und die beryllerdehaltigen Gadolinite. ryllerde als eine 2 - und 3 atomige Base betrachtet wird; so muss sie in den beryllerdehaltigen Gadoliniten ein besonderes Glied bilden, welches von dem der 1- und 1atomigen Basen verschieden ist. Allein diese Erde tritt in so abweichenden Mengen auf, dass diese Annahme noch nicht hinreicht. Es müsste alsdann noch in den Gadoliniten ein Bestandtheil vorkommen, welcher die fehlenden Mengen der Beryllerde ersetzte, wozu sich, ähnlich wie beim Cerin, kein mehr wahrschemlicher Bestandtheil fände als Eisenoxyd. Jedoch die so abweichend gefundenen Mengen von Beryllerde könnten auch noch in einem andern Umstande ihren Grund haben. Das von Hrn. Grafen Schaffgotsch entdeckte Verbalten einer Auflösung von Beryllerde in kaustischer Kalilauge beim Kochen, kann bei diesen Analysen sehr leicht bewirkt haben, dass der Beryllerdegehalt zu gering und der Gehalt an Eisenoxydul deshalb zu gross gefunden wurde. Bei der Anwendung des bernsteinsauren Ammoniaks als Fällungsmittel des Eisens hat man aber ein noch ungenaueres Resultat erhalten; denn wenn man die eisenoxydhaltige Auflösuog so welt durch Ammoniak sättigt, als es zur genauen Fällung des Eisenoxyds zu geschehen pflegt, so schlägt bernsteinsaures Ammoniak zugleich auch die Beryllerde nieder. Da ich aber voraussetze, dass man sich des bernsteinsauren Ammoniaks, wo es überhaupt angewandt wurde, nicht eher werde bedient baben, als bis man sich durch kaustisches Kali von der Abwesenheit der Beryllerde überzeugt hatte, und da beim Kochen der Kalilauge zwar ein Theil, aber nicht alle

Beryllerde niedergeschlagen wird, so können einzelne der Analysen wohl zu wenig Beryllerde angeben, allein die Anwesenheit derselben kann nicht gänzlich übersehen worden sein. Trotz dem früher nicht bekannten Verhalten der Beryllerde gegen Kaliauflösung ist es daher dennoch sehr wahrscheinlich, dass es beryllerdefreie und beryllerdehaltige Gadolinite giebt. Zu den ersteren würden gehören: 1) der Gadelinit von Finbo, 2) der von Brodbo, 3) der von Ytterby; zur zweiten Classe dagegen die Gadolinite: 1) von Kårarfvet, 2) von Fahlun, 3) von Hitterön und 4) der von Thomson und Steele analysirte Gadolinit von unbekanntem Fundorte. Allein nur in dem Gadolinit von Hitterön, da mir jenes Verhalten der Beryllerde bekannt war, wissen wir deren Quantität mit Zuverlässigkeit.

Betrachten wir also jetzt zuerst die beryllerdefreien Gadolinite und sehen wir, welchen Atomenverhältnissen ihre Bestandtheile entsprechen.

1) Berzelius; von Finbo:

Kieselerde	25 ,80		Atomenwerthe. 4,47
Yttererde	45,00	8,95	
Ceroxydul	16,69	2,47	13,76.
Eisenoxydul	10,26	2,34)	·
2) Derselbe; von	Brodbo:		·
Kieselerde	24,16		4,19
Yttererde	45,93	9,13	
Ceroxydul	16,90	2,50	14,21.
Eisenoxydul	11,34	2,58)	•
2) Derselbe; von Kieselerde Yttererde Ceroxydul	Brodbo: 24,16 45,93 16,90	9,13 2,50	•

3) Berlin; von Ytterby:

	I.		
Kieselerde	25,62		4,44
Yttererde	50,00	9,94	
Ceroxydul	7,90	1,17	
Eisenoxydul	14,44	3,29	14,97.
Kalkerde	1,30	0,36	·
Talkerde	0,54	0,21	

	II.		Atomenwerthe.
Kleselerde	25,26		4,38
Yttererde	45,53	9,05	
Ceroxydul	6,08	0,90	
Eisenoxydul	20,28	4,62	14,71.
Kalkerde	0,50	0,14	

Ich glaube, dass es nicht zu viel gewagt sei, wenn man aunimmt, dass das Atomenverhältniss der Kieselerde zu den Basen in diesen Mineralien wie 1 : 3 ist. Die Analyse des Gadollnits von Findo stimmt hiermit sehr gut überein, und wenn es die anderen weniger thun, nämlich meist einen Ueberschuss an Basen geben, so kann diess möglicher Weise darin seinen Grund haben, dass die analysirten Gadolinitstücke mit Magnetelsen fein durchsprengt waren, wie ich vorhin eines gleichen Falles beim Allanit von Jotun-Fjeld gedacht habe. Noch wahrscheinlicher wird diess dadurch, dass ich in einem Stücke Gadolinit von Ytterby wirklich fein eingesprengtes Magneteisen gefunden habe, welches sich beim Pulvern des Minerals durch den Magnet ausziehen liess. Durch das blosse Ansehen wurde dlese fremdartige Beimengung durchaus nicht verrathen. Das Stück, obwohl auf einigen Stellen etwas verwittert und mit einem Ansluge von kohlensaurer Yttererde überzogen, war an anderen vollkommen glänzend und homogen. Es ist also sehr leicht, diese Einmischung zu übersehen, und alsdann muss natürlich die Menge der Basen im Verhältniss zur Kieselerde zu gross ausfallen.

Was aun die beryllerdebaltigen Gadolinite anbetrifft, so lässt sich über deren stöchiometrische Constitution nicht eher etwas mit Gewissheit sagen, als bis deren Beryllerdegehalt mit grösserer Genaulgkeit erforscht ist. Den Gadolinit von Hitterön untersuchte ich auch zugleich auf den relativen Gehalt von Eisenoxyd und Eisenoxydul. Eine fein gepulverte Quantität desselben wurde nämlich in einer Göttinger Flasche mit Salzsäure übergossen und zugleich etwas kohlensaures Ammoniak in Stükken hinzugesetzt, um die Flasche mit einer Atmosphäre von Kohlensäure zu füllen. Darauf wurde das Ganze zur völligen Zersetzung erwärmt und dann feste kohlensaure Baryterde hineingeworfen, um nach der Methode von Fuchs das Eisenoxyd zu fällen, während das Eisenoxydul aufgelöst blieb. Nach ei-

nem schnellen Aufkochen wurde schnell filtrirt. Das Kisenoxyd wurde nachher von der überschüssig hinzugesetzten kohlensauren Baryterde getreant und das Eisenoxydul aus der durchfittrirten Flüssigkeit abgeschieden, nachdem es vorher in Oxyd umgewandelt worden war. Es wurden auf diese Weise 1,33 p.C. Eisenoxyd erhalten, und die Zusammensetzung des Gadolinits von Hitterön würe demnach:

Kieselerde	25,78
Beryllerde	9,57
Eisenoxyd	1,23
Eisenoxydul	11,68
Yttererde	45,67
Ceroxydul und Lanthanoxyd	6,56
Kalkerde	0,34.

Rechnet man nun das Eisenoxyd als isomorphen Bestandtheil zur Beryllerde und versucht ein einfaches Atomenverhältniss zwischen Kieselerde, den 2- und 3atomigen und den 1und 1 atomigen Basen zu finden, so glückt dieses durchaus nicht, sondern man bekommt sehr unwahrscheinliche Formeln. Es fragt sich daher, ob jene kleine Quantität Eisenoxyd nicht von einer theilweisen Verwitterung des Minerals herrühre, oder ob sich nicht eine Quantität Eisenoxydul während jener Trennungamethode oxydirt habe? Aber auch selbst wenn man die Beryllerde als einzigen 2- und 3 atomigen Bestandtheil annimmt, ergiebt sich noch keine Formel. Rechnet man dagegen die Beryllerde zu den 1 - und 1atomigen Basen, so erhält man dasselbe ganz einfache Atomenverhältniss wie beim beryllerdefreien Gadolinit, nämlich 1 : 3. Es würde diese also sehr dafür sprechen, dass man die Beryllerde als 1- und 1 atomige Base betrachten müsse, wie schon v. Kobell es seit längerer Zeit that. Für diese Ansicht spricht auch die Thatsache, dass sie nicht durch Kochen mit kohlensaurem Baryt aus ihrer Auflüsung gefällt wird, was doch mit Eisenoxyd und Thonerde der Fall ist. In dem gefällten Eisen war zwar etwas Beryllerde enthalten; allein bei weitem die grösste Menge blieb aufgelöst. Ich halte jedoch diese Gründe für nicht entscheidend genug, um mit Bestimmtheit jene Ansicht zu begründen.

So viel scheint mir ausgemacht, dass der beryllerdefreie Gadolinit nach der Formel:



zusammengesetzt ist. Dass in ihm die fehlende Beryllerde nicht durch Eisenoxyd ersetzt ist, habe ich durch einen directen Vergleich bewiesen, indem ich Gadolinit von Finbo auf die beschriebene Weise mit kohlensaurer Baryterde behandelte, wodurch nur eine ganz unbeträchtliche Spur Eisenoxyd abgeschieden wurde. Auch Ceroxyd (Ce) entbielt dieser Gadolinit nicht, was daraus hervorging, dass eine fein gepulverte Quantität desselben, mit concentrirter Salzsäure übergessen und ein Goldblatthinzugesetzt, nach 24 stündigem Stehen keine goldhaltige Auflösung gab, die durch Zinnehlorur ihre Farbe im Geringsten veränderte. Wenn man also die Beryllerde als 2- und 3atomige/ Base betrachtet, so folgt daraus, dass der beryllerdefrele und der beryllerdehaltige Gadolinit zwei Mineralien von ganz verschiedenen Formen seien. Ich gestehe jedoch, dass ich dien nicht glaube. Völlige Aufklärung über diesen zweifelhaften Punct kann man nur durch sorgsame Wiederholung der Analysen der verschiedenen Gadolinite erhalten, wohel vorzüglich Folgendes zu beobachten wäre:

- dass man sich versicherte, keinen magnetelsenhaltiges
 Gadolinit zu analysiren;
- 2) dass man zur Trennung der Beryllerde nur kalte Kalilauge anwendete;
- 3) dass man bei der Trennung der Yttererde vom Cer und Lanthan sich vorsähe, dass bei der letztern keine Yttererde zurückbliebe (wie man diess so viel als möglich verhäten könne, ist oben erwähnt worden);
- 4) endlich, dass man berücksichtigte, dass eine Quantitäte Eisen auch als Eisenoxyd im Minerale enthalten sein kann.

Ausserdem sollten auch noch zuvor genau die Atomgewichte des Cers und Lanthans ausgemittelt sein, da es scheint,
als fänden sich beide Metalle nicht in dem gewöhnlichen Verhältnisse von 2:1 in den Gadoliniten. Aber nur etwa für
dieses Verhältniss passt das bisher angenommene Atomgewicht
des Cers. Sehr gern hätte ich alle diese zweifelbaften Puncte
noch durch Versuche aufgeklärt, wenn es mir nicht durch
Mangel an Zeit und Material unmöglich gemacht worden wäre.

Auch in den nächsten zwei Jahren sehe ich keine Gelegenbeit bierzu ab, und es sollte mich daher sehr freuen, wenn irgend ein Freund analytischer Mineraluntersuchungen sich diess schwie-rige, aber gewiss sehr interessante und in seinen Folgen fruchtbare Thema zum Gegenstande einer Arbeit wählen wollte.

Ueber einige merkwürdige Erscheinungen beim Glühen dieser Mineralien.

Es ist eine bekannte Thatsache, dass ein Stück Gadolinit, bis zum dunkeln Rothglüben erhitzt, plötzlich eine Lichtentwickelung, ähnlich einer Verglimmung, zeigt. Auch der Gadolinit von Hitterön zeigt diese merkwürdige Erscheinung. Wendet man hierzu grosse Stücke an, welche man in einen theilweise bedeckten Platintiegel legt, um das Mineral (zum bessern Wahrnebmen der Erscheinung) im Dunkeln zu halten, so sieht man beim Eintreten des erforderliehen Hitzegrades plötzlich von dem am stärksten erwärmten Puncte den Minerals aus gleichcam einen Feuerstrom sich durch dasselbe bewegen. Man hat vermuthet, dass diess von einer veränderten Anordnung der Atome herrühre, ohne jedoch näher auf den eigentlichen Hergang hierbei einzugehen. Nach meinen Versuchen hierüber wird eine solche Atomversetzung sehr wahrscheinlich gemacht, und zwar keine blosse Aenderung der relativen Lage derselben, sondern eine wirkliche Aneinanderrückung. Der Gadolini von Hitterön verändert nämlich nach jenem Erglähen sein epec. Gewicht ziemlich bedeutend. Vor dem Glüben fand ich dasselbe gleich 4,35 und nach demselben 4,63. Es hat sich also um 0,28 vergrössert, woraus folgt, dass der Gadolinit nach eingetretener Lichterscheinung nur 0,9395 seines vorigen Raumes einnimmt. Ich wandte zu den Versuchen hierüber jedesmal Quantitäten von etwa 3,5 Gr. an, so dass diese Zahlen hinreichende Zuverlässigkeit haben. Auch heobachtete ich die Versicht, den geglübten Gadelinit, welcher voller ganz feiner Spränge war, verher zu pulvera, um kein zu geringes spec. Gewicht zu erhalten. Jedoch ward bierdurch nur eine geringe Veränderung des Resultates bewirkt. Das spec. Gewicht der zeglühten Stücke war 4,61 und das des Pulvers derselben 4,63.

Dieses interessante Verbalten des Gadolmits leitete mich darauf, dieselbe Eigenschaft auch bei anderen Mineralien zu

suchen. Zuerst prüfte ich die von mir in dieser Abbandlung beschriebenen und fand, dass der Orthit von Fille - Fjeld und der Allanit von Jotun - Fjeld ganz dieselbe Erscheinung zeigen. In der folgenden kleinen Zusammenstellung hat man eine Usbersicht der Gewichtsverbältnisse und der Grösse der Contraction dieser drei Mineralien:

	vor der	Spec. Gew. nach der	Volumenver- minderung.
	Feuerer- scheinung.	Fenerer-	
Gadolinit von Hitterön	4,85	4,63	0,9395
Orthit von Fille - Fjeld	3,65	3,94	0,9264
Allanit von Jotun-Fjeld	3,54	3,76	0,9417.

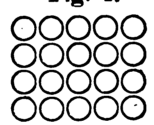
Man ersieht hieraus, dass die Volumenverminderung eins fast gänzlich constante ist, nämlich sich etwa dem Bruchtheile 0,94 näbernd. Dass übrigens dieses Phänomen nicht in dem Entweichen flüchtiger Bestandtheile dieser Mineralien begründet ist, erglebt sich daraus, dass der Gadolinit so gut wie ger nichts an seinem absoluten Gewichte verliert. 3,390 Gr. Gadolinit wogen nach dem Glühen 3,384 Gr. Die anderen beiden Mineralien enthalten zwar mehr Wasser, jedoch, wie man auf den vorn angeführten Analysen ersieht, ebenfalls nur unbeträchtliche Quantitäten. Jedenfalls lege ich jedoch auf meine Versuche mit dem Gadolinit das grösste Gewicht, weil er einerseits beim Glühen sein absolutes Gewicht fast gar nicht ändert, und andererseits, weil mir grössere und reinere Stücke davon zu Gebote standen, als von irgend einem der übrigen Mineralien.

Was den Allanit von Snarum und den Cerin von Riddathyttan betrifft, so zeigen dieselben nach dem Glühen nur unbedeutende Veränderungen des spec. Gewichtes; allein sie besitzen auch nicht jene ausgezeichnete Eigenschaft des plötzlichen Erglühens. Das spec. Gewicht des erstern Minerals it = 3,79 und das des letztern = 3,77 - 3,80, also fast gast dasselbe als das des erstern. Diesem spec. Gewicht (wie mas aus der ohigen kleinen Tabelle sieht) nähern sich aber die spec. Gewichte des geglühten Allanits von Jotun - Fjeld und 'des geglühten Orthits von Fille - Fjeld bedeutend. In der That sind diese Mineralien durch das Glühen auch in anderer Hinsicht in

die ersteren übergegangen; denn nach dem Eintreten der Feuererscheinung sind beide so wenig aufschliessbar durch Säuren,
wie der ungeglühte Allanit von Snarum und der ungeglühte
Cerin von Riddarhyttan. Also: das Vermögen eines Minerals, von Säuren aufgelöst zu werden, hängt nicht blos von
der Beschaffenheit seiner Bestandtheile ab, sondern auch von
der engern oder weitern Gruppirung der Atome.

Die annähernde Constanz in der Volumenveränderung der pyrognomischen Körper (wie man diejenigen nennen könnte, welche beim Erhitzen, ohne wirkliches Verbrennen, "feuererzeugend" sind) führte mich darauf, den Grund dieser Erscheinung näher zu durchdenken. Die dynamische Ansicht von der Beschaffenheit der Materie giebt hierzu durchaus keinen Anhaltspunct, und man ist gezwungen, sich zur atomistischen zu wenden. Denken wir uns zuerst, was das Natürlichste sein wird, alle Atome als Kugeln von gleicher Grösse, so können dieselben in einer Fläche hauptsächlich auf zweierlei Weise geordnet sein, nämlich:

1) dass je eine Kugel von vier anderen (Fig I), und Fig. I.



2) dass jede derselben von sechs anderen berührt wird (Fig. II). Fig. II.

Einen Körper können wir nun als aus vielen solchen über einander geschichteten Atomlagen zusammengesetzt betrachten. Berücksichtigen wir jetzt nur die Atomgruppirung von Fig. II. Das Uebereinanderschichten solcher Atomlagen kann auf dreierlei

a) Dass Kugel auf Kugel zu ruhen kommt, dass also eine Senkrechte aus dem Mittelpuncte einer obern Kugel durch die Mittelpuncte aller unter ihr liegenden geht. In diesem Falle würde jede Kugel ringsum von 8 anderen berührt werden.

Weise geschehen:

- b) Dass jede Kugel einer obern Reihe auf 2 der untera Reihe ruhte, wodurch also jede von 10 Kugeln tangentirt würde.
- c) Dass jede Kugel einer obern Reihe auf 3 unter ihr liegenden ruhte. Alsdann würde jede Kugel von 12 sie berübrenden umgeben sein.

Letztere Art der Anordnung ist die engste, welche zwischen kugelförmigen Atomen gleicher Grösse stattfinden kann Nehmen wir nun an, die Atome des Gadolinits kämen durch jene Feuererscheinung in diese letztere Lage e und sie hätter vorber die nächst engste Gruppirung b gehabt, so lässt sich durch eine leichte Rechnung finden, um wie viel sich hierdurch das Volumen des Minorals verändert hat. Durch end leichte Betrachtung ist nämlich einzusehen, dass das Volumen von b sich zu dem Volumen von e verhalten müsse wie die Höhe eines gleichseitigen Dreiecks zur Höhe eines regulären. Tetracelers, dessen Kanten gleich den Seiten des erstern sied. Nennen wir die Höhe des gleichseitigen Dreiecks R, die der regulären Tetracelers h, ferner die Seite des erstern (== der Kante des letztern) R, und endlich die Volumenverminderung von e in Bezug auf b == V, so findet man:

I.
$$H = \frac{1}{2}R\sqrt{3}$$

II. $h = R\sqrt{\frac{2}{3}}$
III. $V = \frac{h}{H} = \frac{2}{3}\sqrt{2} = 0.9432$.

Diess ist in der That eine merkwürdige Uebereinstimmung mit dem durch Versuche aufgefundenen Coëfficienten. Allein der Zufall ist der grösste Spötter der Naturwissenschaften Derselbe könnte auch bier sein Spiel getrieben haben. Es wäre demnach sehr wünschenswerth, auch bei anderen Allanit – und Gadolinitarten ühnliche Beobachtungen anzustellen. Durch die stets bereite Güte des Hrp. Prof. G. Rose erhielt ich ein Stück Gadolinit von Ytterby von einer für diess Mineral bedeutenden Grösse, welches ich zu Versuchen hierüber bestimmte. Leider gab mir dasselbe kein genügendes Resultat, weder ein vernennendes noch ein bejahendes. Obgleich nämlich dieser Gadolinit die Fenererscheinung sehr deutlich zeigte, wurde sein spec. Gewicht hierdurch nur sehr unerheblich verändert. Diess würde nun meine Theorie sogleich über den Haufen werfen, wenn

nicht folgende Umstände hierbei in Betracht kämen: 1) befand sich der angewandte Gadolinit von Ytterby offenbar in einem Zustande theilweiser Zersetzung. Er sah nach dem Glühen nicht mehr homogen aus, sondern war von bräunlichen Streifen durchzogen. Die ungeglühten Stücke waren theilweise mit einem Aufluge von kohlensaurer Yttererde bedeckt; 2) war derselbe, obgleich sein Aeusseres nichts davon verrieth, innig mit Magneteisenstein durchsprengt und hatte deshalb kein grünlich-graues Pulver wie der Gadolinit von Hitterön, sondern ein dunkelgrauschwarzes; 3) endlich decrepitirten die Stücke bei eintretender Feuererscheinung auf das Hestigste und verwandelten sich theilweise in einen seinkörnigen Sand. Dieses Phänomen, welches der Gadolinit von Hitterön nicht im Geringsten zeigt, beweist am besten, dass der Gadolinit von Ytterby sich in einem ganz veränderten Zustande besand.

Die Seltenheit dieser Classe von Mineralien hat es mir unmöglich gemacht, meine Versuche noch weiter auszudehnen,
zumal da es hierbei erforderlich ist, grössere, von jeder Einmengung freie und völlig frische Stücke anzuwenden. Ich muss
also jene Thatsachen einstweilen vereinzelt stehen lassen. Die
darüber aufgestellte Theorie dürfte wohl erst dann Werth erhalten, wenn mehrfache Versuche sie bestatigten. Ich habe sie
deshalb auch nur in ihren Grundzügen ausgesprochen und werde
sie erst dann ausführlicher entwickeln, wenn eine grössere Anzahl von Thatsachen für sie spricht. Nur so viel will ich noch
andeuten, dass sich Mitscherlich's schöne Entdeckung von
der ungleichen Ausdehnung gewisser krystallisirter Mineralien
durch Erwärmung durch eine ähnliche atomistische Theorie erklären lässt.

Ich will jetzt noch einige andere Erscheinungen hier anreihen, die mit dem Glühen dieser Mineralien verbunden sind.
Der Gadolinit verliert dadurch seine schwarze Farbe und einen
grossen Theil seiner Undurchsichtigkeit. Er wird bouteillengrün und man kann jetzt durch die Oberstäche des Minerals
ein Stück hineinsehen. Auch die Farbe seines Pulvers hat sich
geändert. Sie ist bedeutend blässer, fast weiss geworden und
hat den Stich in's Grüne verloren. Endlich scheint er auch
an Härte zugenommen zu haben; jedoch ist diess schwierig mit
Sicherheit zu bestimmen, da die Stücke des geglühten Gado-

linits, der vielen seinen Sprünge wegen, ausserst leicht zerbrechen Weit weniger aussallend sind diese Farbenveränderungen bei dem Allanit von Jotun-Fjeld. Natürlich kommt es bei der Farbe des Pulvers sehr auf den Grad der Feinheit an; allein beim Gadolmit von Hitterön ist diese Farbenänderung so deutlich, dass sie keinem Zweisel unterliegt.

Dass die andern zwei pyrognomischen Mineralien diess nicht so deutlich zeigen, rührt vielleicht daher, dass sie mehr färbende Bestandtheile als der Gadolinit enthalten, nämlich etwa 35 p.C. Eisen, Cer und Lanthan, während der Gadolinit auf gegen 15 p.C. davon enthält. Es ist überhaupt höchst merkwürdig und kann nur von der Anordnung der kleinsten Theile herrühren, dass der Gadolinit bei so wenig färbenden Bestandtheilen eine so dunkle schwarze Farbe besitzt.

Es lag sehr nahe, auch einige Versuche über die specifische Gewichtsveränderung solcher Körper anzustellen, die jene Feuererscheinung nicht zeigen. Bei den bis jetzt von mir untersuchten Körpern, deren Zahl allerdings noch klem ist, war das spec. Gew. nach dem Glühen dem vor demselben völlig gleich. Nach meiner Theorie liess sich diess auch erwarten, denn die Erfahrung lehrt uns, dass jede Zusammendrückung mit einer Entwickelung von Licht und Wärme verbunden sei. Es werden also wahrscheinlich nur alle pyrognomischen Körper durch Glüben eine Aenderung des specifischen Gewichtes erleiden. Die Zahl derselben ist nur gering, jedoch konnte sie, wenn man aufmerksamer auf diese Erscheinung sein wird, wohl noch vermehrt werden. Ausser den angeführten drei Mineralien zeigen noch folgende Körper beim Erhitzen das Phänomen der Lichtentwickelung: Titansäure, Tantalsäure, Eisenoxyd, antimonsaures Kupferoxyd, das Chromoxydul, der Uranotantal, Tschewkinit, Pyrochlor and der Euxenit. Bei dem letztern Mineral, welches ich in Poggend. Annalen, Bd. L. Heft i beschrieben habe, wurde die Feuererscheinung am Pulver hemerkt, jedoch hatte ich zu wenig davon, um sie an Stücken zu beobachten. sich Titansäure pyrognomisch zeigt, war es zu vermuthen, dass diess auch mit Rutil der Fall sein würde. Ich konnte jedoch an diesem Minerale weder Lichtentwickelung noch Vermehrung. des spec. Gewichtes wahrnehmen. Eben so zeigte weder Brookit noch Sphen das Phänomen des Erglühens. Flussspath, welcher bis zum Verschwinden des Phosphorescirens erhitzt worden war, hatte dasselbe spec. Gewicht wie der ungeglühte. Das Phosphoresciren scheint also eine Lichtentwickelung ganz anderer Art zu sein, als das Erglühen der pyrognomischen Körper.

Einige allgemeine Bemerkungen über Gadolinit, Allanit, Orthil und Cerin.

Fassen wir die in diesem Außsatze von mir mitgetheilten analytischen Resultate zusammen, so geht daraus hervor, dass die vier genannten Mineralien einander sehr nahe stehen und dass einige derselben vielleicht kaum von einander getrennt zu werden verdienen. Bezeichnen wir mit R ein Glied isomorpher Bestandtheile, welches Y, Ce, L, Fe, Ca, Mg, Mn und vielleicht selbst geringe Mengen von K und N enthalten kann, so ist die Formel des beryllerdefreien Gadolinits:

Ŕ₃Ši.

Es spricht viel dafür, dass der beryllerdehaltige Gadolinit dieselbe Formel habe, oder mit anderen Worten, dass die Beryllerde eine 1- und 1atomige Base sei; allein durch die bestehenden Thatsachen halte ich diess bis jetzt für noch nicht genugsam erwiesen. Bezeichnet ferner R ein Glied, in welchem vorzugsweise Äl auftritt, mehr oder weniger durch Fe ersetzt, so ist die allgemeine Formel für Orthit, Alianit und Cerin:

$2\ddot{R}\ddot{S}i + 3\dot{R}_3\ddot{S}i$.

Durch folgende Umstände entspringen die verschiedenen hierbei betheiligten Mineralien aus dieser Formel:

- A. R enthält Yttererde.
 - a) R besteht nur aus Thonerde:
- 1) Orthit.
- b) R besteht aus Thonerde und Eisenoxyd:
- 2) Orthit v. Ytterby (?).
- B R enthält keine Yttererde.
 - a) R besteht nur aus Thonerde.
 - a) Das Mineral ist löslich in Säuren:
- 3) Erste isomerische Form des Allanits (Allanit v. Grönland und Jolun - Fjeld).

- β) Das Mineral ist unlöslich in Säuren:
- 4) Zweite isomerische Form des Allanits (Allanit v. Snarum).
- b) R enthält sowohl Thonerde als Eisenoxyd: 5) Cerin.

Höchst wahrscheinlich hat jedoch die Natur diese Mineralien nicht gesondert, wie es in dieser Aufstellung geschah, sondern es finden bestimmt Uebergänge aus dem einen in's andere statt, wie diess auch die verschiedenen Mengen Yttererde im Orthit vermuthen lassen. Vielleicht sind die beiden isomerischen Formen die einzigen wesentlichen Unterschiede, welche bei diesen Mineralkörpern hervorzuhehen sind. Alsdann würden Orthit, Orthit von Ytterby, Allanit von Grönland und Jotun-Fjeld zur ersten, in Säuren löslichen, und Allanit von Snarum nebst Cerin zur zweiten, in Säuren unlöslichen isomeren Modification zu rechnen sein. Die Mineralien der ersten Modification dürften alsdann vielleicht alle *) durch Glühen unter Feuererscheinung in die zweite übergehen.

Zum Schlusse will ich noch ein Verzeichniss solcher Fundorte dieser Mineralien anführen, welche man bisher noch nicht
in den Handbüchern findet. Alle mit einem Stern bezeichneten
Fundorte sind von Mineralien aus der sehr ausgezeichneten
Sammlung des Hrn. Dr. Tamnau in Berlin hergenommen,
dessen Güte ich das Verzeichniss derselben verdanke.

I. Gadolinit.

Bei diesem Minerale sind nur folgende zwei Fundorte, als noch nicht allgemein bekannt, hinzuzufügen:

- * 1) Lallarfved, bei Fahlun.
 - 2) Hitterön, bei Flekkefjord im südlichen Norwegen.

II. Orthit und Allanit.

In Norwegen:

* 1) Ramfossen, bei Snarum; in weissem Feldspath.

^{*)} Vom Orthit von Fille-Fjeld und Allanit von Jotun-Fjeld habe ich diess bereits bewiesen.

- 8) Lofthnus, bei Snarum; mk Albit, Hornblende, Apatit und Quarz.
- 3) Brewig; im Zirkonsyenit.
- * 4) Laurvig; im weissen Feldspathe des Zirkensyenita.
- 5) Arendal; mit rothem Albit.
- # 6) Fredriksvärn; mit rothem Eläolith aus dem Zirkonsyenit,
 - 7) Fille-Fjeld; unter unbekannten Verhältnissen.
 - 8) Jotun Fjeld; mit Albit. In Schweden:
- 2 9) Lallarfved, bei Fahlun; mit weissem Albit.
- * 10) Kongsholmen, bei Stockbolm; in weissem Granit mit Zirkon. Auch im Granit des Thiergartens bei Stockholm.
- * 11) Aker, in Södermanland; mit Amphodelith (?) und Pyrosolerit.
- # 12) Tunaberg; mit Amphodelith in einem Gemenge von Sahlit, Kalk u. s. w.
- * 13) Karr-Grufva, in Södermanland; mit Magneteisenstein.
- # 14) Gulejö, in Wermeland; im Kalkstein.
- * 15) Malsjö, in Wermeland; im Kalkstein.

 In Finnland:
- # 16) Laurila Sacki; mit grauem Scapolith.
- # 17) Hiramdale; mit grauem Scapolith.
- # 18) Kimito; mit Idokras im Kalk.
- * 19) Sillböhle-Eisengrabe; in rothem Feldepath.
- * 20) Helsinge; in rothem Albit.

 In Nord-Amerika:
- # 21) Nord Killinge, in Connecticut; in grauem Granit.
- # 22) Stonington, in Connecticut; in demselben Gestein.
- 🌣 23) Royalstone, in Massachusets; im Albit-Granit.
- * 24) Haddam, in Connecticut; in dem bekannten Granitgange.
- * 25) Bolton, in Massachusets; im Petalit.

Die Mineralien der meisten dieser Fundorte sind allerdings noch nicht hiereichend chemisch untersucht, um sie mit Sicherbeit den hier in Rede stehenden anzureihen; allein wenn diese Verzeichniss auch nur dazu dient, die Aufmerksamkeit der miseralogischen Chemiker auf diese Classe von Mineralien zu leiten, so hat es seinen Zweck erfüllt.

Aus der Betrachtung der verschiedenen angeführten Arten des Verkommens und der Fundorte ergiebt sich, dass diese Mineralien

nur in der nördlichen Erdbälfte gefunden worden sind. Ob diess Zufall sei, oder ob südlichere Gegenden noch nicht hinreichend durchforscht wurden, will ich einstweilen nicht entscheiden. So viel scheint mir jedoch ausgemacht, dass diese Mineralkörper nur Erzeugnisse der früheren, vielleicht sogat nur der frühesten Bildungsperiode unserer Erde sind. bören gleichsam zu den Erstgeborenen unter den Mineralien. wie diess überhaupt mit allen Mineralkörpern der Fall ist, welche Cer, Lanthan, Yttererde, Beryllerde, Thonerde und noch einige andere seltene Stoffe zu Bestandtheilen haben. Indent aber das Urgebirge wohl in keinen Ländern grossartiger hervortritt als in Norwegen, Schweden und Nord-Amerika, so kans hierin ganz einfach der Grund ihres dortigen hauptsächlichen Vorkommens liegen. Auch die pyrognomischen Eigenschaften einiger dieser Mineralien geben Anlass zu Betrachtungen. Da sich dieselben pämlich in solchen Gebirgsarten finden, von denen wir aunehmen, sie seien einst unter hohem Druck geschmolzen gewesen, so erscheint es sehr paradox, dass sie unter solchen Verhaltnissen nicht schon in jenen erglühten, in Säuren unlöslichen Zustand versetzt wurden, in welchem ihre kleinsten Theile in grösstmöglichste Nabe an eigander gerückt sind. Sowohl die angenommene Glühhitze als der bohe Druck müssten blerauf unfehlbar hingewirkt haben. Dass diess nicht geschab, lässt sich nur dadurch erklären, dase die Erdrinde einer höchst langsam fortschreitenden Erkältung unterworfen war, durch welche die Atome dieser Mineralien bewogen wurden, jene losere Anordnung zu wählen, welche ihrem krystallinischen Zustande entspricht. Eine solche sich nur schleichend nähernde Erstarrung konnte es auch nur sein, welche das ganze krystallmische Urgebirge mit seiner zahllosen Menge von Krystalludividuen hervorbrachte. Es ist eine bekannte Thatsache, dass alle krystallinischen Gebirgsarten bei einer binreichenden Glübbitze sich schmelzen lassen, aber dann als Gläser und Schlacken erstarren, nicht aber wieder einen krystallinischen Zustand annehmen, der dem vorigen ähnlich ist. Wären wir also im Stande, geschmolzenen Granit und erglühten Gadolinit einer solchen sehr allmähligen Abkühlung zu unterwerfen, so ist es sehr wahrscheinlich, dass wir den erstern wieder krystallinisch und den zweiten wieder mit seiner pyrognomischen Eigenschaft erhalten würden. Es fragt sich jetzt noch, wenn wir jene langsame Erstarrung der Erdrinde anerkennen und daraus die Entstehung der pyrognomischen Mineralien herleiten, wie die Bildung der zweiten isomeren, nicht pyrognomischen Modification des Allanits zu erklären sei. Natürlich nur dadurch, dass diese Mineralien entweder keine so langsame Abkühlung gehabt haben, oder, was vielleicht wahrscheinlicher ist, nachher einer schnell vorübergehenden Hitze ausgesetzt gewesen sind. Für geognostische Verhältnisse kann diese Betrachtung bei richtiger Würdigung von hohem Interesse sein.

Zuletzt können wir noch die Frage aufwerfen: warum ist es nur die Eigenschaft einer so kleinen Anzahl von Körpern, pyrognomisch zu sein? Man sollte meinen, jedes krystallisirte Mineral müsse durch Hitze, beim Uebergang in den glasartigen Zustand, jene Feuererscheinung zeigen, indem sich seine Atome näher an einander legen. Es kann nun hauptsächlich zweierlei Umstände geben, warum diess Phänomen nicht bemerkt wird: 1) können die Atome eines Minerals schon so geordnet sein, dass sie keiner grössern Annäherung fähig sind, und 2) kann der Zustand, wo die Atome sich anders ordnen (wo vielleicht die Krystallisationskraft durch eine andere anziehende Kraft besiegt wird), erst bei einem so hohen Hitzegrade eintreten, dass wir die Feuererscheinung nicht mehr wahrzunehmen vermögen. Letzteres kann sehr leicht bei allen schwer schmelzbaren Mineralien stattfinden. Dass aber ersteres zuweilen der Fall ist, kann man daraus schliessen, dass einige Mineralien, wie z. B. Vesuvian und Granat, nach den Versuchen von Magnus im geschmolzenen Zustande ein kleineres spec. Gewicht haben als zuvor. Diese Mineralien können nicht nur keine Feuerentwickelung beim Erhitzen zeigen, sondern sie werden beim eintretenden Schmelzpuncte sogar noch Wärme binden.

LXXX.

Die Quantitätsverhältnisse der unzerlegten Stoffe und das specifische Gewicht der Erde.

Von

J. KOOSEN in Dresden.

Es ist höchst wahrscheinlich, dass das so merkwürdige und verschiedenartige Verhältniss der Atomgewichte der einfachen Stoffe unter einander nicht nur mit den physikalischen Eigenschaften derselben in Verbindung stehe, sondern dass es auch eine Relation zu einem allgemeinen kosmischen Gesetzehabe.

Es scheint, dass die Gewichte, in welchen sich die verschiedenen einfachen Stoffe mit einander verbinden, sich ebenfalts wie die Massen verhalten, in welchen sie, dem Gewichte
nach, in der Erde vorhanden sind. Der Beweis dafür berüht
auf der Berechnung des spec Gew. der Erde aus den Atomgewichten und spec. Gew. der Körper, welches Resultat sehr genau mit dem beobachteten übereinstimmt.

Bekanntlich tässt sich das spec. Gew. irgend eines Gemenges, von welchem uns die einzelnen Massen und die spec. Gew. jedes einzelnen Gemengtheiles bekannt sind, durch die Formel:

$$\frac{a+a_1+a_2+a_3+\dots}{a+\frac{a_1}{s_1}+\frac{a_2}{s_2}+\frac{a_3}{s_3}+\dots} = S$$

ausdrücken, wo a; a_1 ; a_2 ; a_3 die Masse der zum Gemenge angewandten Stoffe, s; a_1 ; a_2 ; a_3 ihre spec. Gew. bezeichnen.

Wenden wir diesen Ausdruck auf das obige Gesetz an, so stellen a; a₁; a₂..... die Atomgewichte der unzerlegten Stoffe, s; s₁; s₂..... aber ihre spec. Gew. vor, und wir können, wenn jenes Gesetz richtig ist, durch eine einfache Rechnung das spec. Gew. der Erde bestimmen. Ich will diese Rechnung, obgleich sie sehr leicht ist, hier so kurz wie möglich anführen, um einen augenscheinlichen Beweis von der Richtigkeit des Gesetzes zu geben. Von den uns bekannten 55 Körpern habe ich die Metalle:

Koosen, die Quantitätsverhältnisse der etc. 491

Aluminiam	Thorium	Tastal	
Beryllium	Zirkonlum	Vanadin	
Yttrium	Cerium	Osmiam and	Lanthan

egen Unbestimmtheit ihres spec. Gew. weglassen müssen; doch inn der dadurch begangene Fehler, wie ich nachher zeigen erde, nur von sehr geringem Einfluss auf das Resultat sein. is spec. Gew. des Sauerstoffes, Wasserstoffes und Fluors ibe ich nach ihrem häufigsten Vorkommen in der Erde beimmt; eben so das des Kohlenstoffes; den Stickstoff habe ich inz weggelassen, weil sein Vorkommen fast nur auf die Atsephäre beschränkt ist. Es sind also im Ganzen folgende 44 örper in Rechnung gebracht worden:

lamen :	Atom- Gew.	Mpec. Gew.	Atom Vol.	Namen :	Atom- Gew.	Spec. Gew.	Atom- Vol.
ueratoff	100	2,95	33,8	Kobalt	969	8,7	43
asserst.	6,24	0,16	39,0	Zink	404	6,9	59
iblenat.	76.4	1,1	69,0	Cadmium	697	8,6	IIX
hwefel	201	1,98	101	Blei	1294	11,4	113
Sen	494	4.32	115	Zinn	735	7,3	101
iosphor	196	1,77	111	Wismuth	887	9,8	135
ler (fl.)		1.83	166	Uran	2711	7,0	887
om `´	489	2,96	105	Kupfer	395	8,9	44
id	789	4,94	159	Quecksilb.	1265	13,6	93
uor	117	0,88	133	Bilber	1951	10,4	65
T	136	3,0	45	Palladium	865	11,8	56
icium	277	9,0	9:2	Rhodium	651	11,0	59
dam	489	0,86	566	Iridium	1233	19,5	63
arium	290	0,93	811	Platin	1288	21,7	57
thium	80	3,0	26	Gold	1243	19,2	64
ryum	856	5,2	166	Titan	303	5,8	57
rontium	547	5,2	103	Wolfram	1183	17,9	68
Jeium	256	5,15	79	Molybdan	598	9,6	69
gnesium		2,0	78	Arsenik	470	5,9	79
ingan	346	8.01	43	Chrom	352	5,0	70
16h	389	7,8	8.0	Tellur	108	6,0	133
ckel	369	8,28	44	Antimon	606	6,7	120
mma	6832,64	Summa	2688	Summa	19646	Summa	2016

Darnach ist die Summe der Gewichte == 26478,64 die Summe der Volumina == 4704.

Also das spec. Gew. der Erde 💳

$$= \frac{26478}{4704} = 5,63.$$

Dieses Resultat stimmt sehr genau mit den neuesten Bechbtungen über das spec. Gew. der Erde überein.

Diese sind von:

Cavendiah, der es aus der gegenseitigen Anziehung von Massen berechnete als: 5,48, nach Pendelversuchen von Drobisch berechnet als: 5,43, von Reich aus Versuchen mittelst der Drohwage als: 5,4 gefunden worden.

Zwar würde es zu viel gewagt sein, wenn man durch die nahe Uebereinstimmung dieser Berechnung mit andern Beobachtungen allein die Richtigkeit des oben ausgesprochenen Gesetzes beweisen wollte; noch weniger aber werden sich wohl durch die vorliegende Dissernz von 0,2 des spec. Gewider Erde dagegen Einwendungen machen lassen.

Man könnte behaupten, ehen wegen der naben Uebereinstimmung sei das Gesetz nicht richtig aus dem Grunde, weil. wir emerseits vielleicht manche der einfachen Stoffe noch gar nicht kennen, andrerseits aber auch mehrere der schon bekannten Stoffe weggelassen sind. Dass sich deswegen ein Fehler is der Rechnung ergeben muss, ist nothwendig; es kommt alss nur darauf an, die Grenze des begangenen Fehlers und seinen Linduss auf das Resultat zu bestimmen. Die scheinbare Willkühr in der Auswahl der in Rechnung gebrachten Stoffe und die Vernachlässigung so vieler derselben dürften sich leicht entschuldigen lassen, denn es zeigt sich bei näherer Betrachtung der oben aufgestellten Formel, dass das Hinzutreten eines oder mehrerer Körper nur geringe Abweichungen im Resultate bervorbringen kann, sobald nur das Verhältniss der Masse zu dem spec. Gew. des neu hinzutretenden Körpers sich nicht za sehr von dem der früher sohon vorhandenen entfernt. Nehmen wir z. B. die Körper: Titae, Chrom, Baryom, Strontium, Calcium weg aus der Rechnung, so wird dadurch das Resultat, wie leicht zu sehen ist, vielleicht erst in der dritten oder vierten Decimale eine Aenderung erleiden, denn das Verhältniss threr Atomgewichte zu ihren spec, Gew. ist ein solches, dass die durch ihre Weglassung begangenen Fehler sich im Nenner und Zähler der obigen Formel fast völlig aufheben. Würden dagegen andere Körper, wie z. B. Sauerstoff, Wasserstoff, Platin, Chlor u. s. w. weggelassen, so wurde jeder von diesen Stoffen schon auf die erste Decimale des Resultates einen beträchtlichen Einfluss auszuüben im Stande sein.

Ueberhaupt macht man hald die Bemerkung, dass diejenigen Körper, welche sich durch ihre eigenthümlichen Eigenschaften am meisten vor andern auszeichnen, eine grosse Aen-

unzerlegten Stoffe und das spec. Gew. der Erde. 493

derung in der Formel hervorbringen würden, was jedoch bei denen nicht der Fall ist, welche einen allgemeineren Charakter haben und in ihren Eigenschaften keine besonders hervorleuchtenden Eigenthümlichkeiten besitzen, wie jene oben zuerst genannten Stoffe; diess erklärt sich auch ganz natürlich, indem jener Einfluss auf die Formel nur von dem Verhältnisse des Atomgewichtes zum spec. Gew. abhängig ist und dieses wieder bei Körpern, die sehr entgegengesetzte Eigenschaften haben, ebenfalls sehr verschieden ist, indem zwischen den letzteren und jenem Verhältnisse eine uns noch unbekannte Relation stattfinden muss.

Um das Gesagte zu rechtfertigen, will ich hier ein Beispiel anführen, wie man schon aus wenigen Körpern ein annäherndes Resultat erhält, wenn jene nur so gewählt werden, dass sie sich in ihren Eigenschaften vor den übrigen Körpern besonders auszeichnen. Ich glaube hierzu am passendsten die folgenden wählen zu können.

Namen:	Atomgew.	Spec. Gew.	Atomvol.
Sauerstoff	100	2,95	34
Wasserstoff	′ 6	0,16	39
Kohlenstoff	7 6	3,52	22
Chlor	221	1,44	165
Phosphor	196	1,77	110
Kalium	489	0,865	566
Blei	1294	11,445	113
Silber	1351	10,4	64
K isen	339	7,84	43
Kupfer	395	8,9	44
Platin	1233	21,7	56

Daraus wird das spec. Gewicht des Gemenges

$$=\frac{5700}{1256}=4,6.$$

Wir sehen, dass schon bei diesen wenigen, ziemlich willkührlich gewählten Körpern, welche sich jedoch in ihren Eigenschaften vor den übrigen besonders auszeichnen, das Resultat sich der Beobachtung nähert, und können daraus wohl auf den geringen Einfluss schliessen, welchen jene in der obigen mit 44 Stoffen angestellten Berechnung vernachlässigten Körper bewirken.

494 Koosen, die Quantitätsverhältnisse der etc.

Ein anderer Fehler, womit der von mir berechnete Werth für das spec. Gew. der Erde behaftet sein muss, liegt wohl auch in den Höhlungen, welche sich an mehreren Orten der Erde vorfinden, zu deren Annahme wir durch vulcanische Thätigkeit und Erdbeben, durch Gasquellen und andere Beobachtungen berechtigt sind.

Auf solche Räume konnte bei unserer Berechnung keine Rücksicht genommen werden, und es ist die Erde nur als eine solide Masse betrachtet worden, während jene Dinge bei andern Beobachtungen einen nothwendigen Einfluss ausüben mussten. In der Aufstellung der Formel und in der Rechnung könnte schwerlich ein Fehler nachgewiesen werden, da ich die Atomgewichte unverändert nach Berzelius, die spec. Gew. nach den sichersten Quellen genommen habe.

Kaum braucht wohl erwähnt zu werden, dass obige Formel keineswegs, wie es auf den ersten Anblick scheinen könzte, das Mittel der spec. Gew. aller Körper darstellt; dieses Mittel ist nach meiner Berechnung ungefähr 7; wir würden dasselbe aus jener Formel ebenfalls erhalten können, wenn die einzelnen Summanden des Nenners einen einzigen Quotienten bildeten, dessen Zähler die Summe der Partialzähler, dessen Nenner die Summe der Partialnenner; d. h. wenn die Stoffe sich zu gleichen Quantitäten in der Erde befänden, so müsste das spec. Gew. derselben nahe 7, dem mittleren spec. Gew. jener 44 Elemente sein; nach unserer Berechnung sind jedoch die Körper im Verhältniss ihrer Atomgewichte in der Erde vorhanden.

Vielleicht dürfte das gewonnene Resultat, welches uns aus dem spec. Gew. der Erde auf die in ihr enthaltenen Mengen der einfachen Stoffe schliessen lässt, für die Chemie und Geognosie von einigem Interesse sein.

LXXXI.

Veber die Sulfantimoniate und Sulfarseniale.

You

C. RAMMELSBERG.

(Aus d. Ber der Ber. Acad.)

Es ist schon seit längerer Zeit bekannt, dass das Anticonsulfid oder die der Antimonsaure proportional zusammengeetzte Schwefelungsstufe des Antimons sich mit basischen Schwefelmetallen verbindet und eine Reihe von Salzen bildet, relche durch manche ihrer Eigenschaften sehr interessant sind. Doch kannte man fast nur das Kalium- und Natriumsalz näher. weil besonders das letztere zur Darstellung des officinellen Holdschwefels in Anwendung gekommen ist. Alle sind so zummengesetzt, dass der Schwefel der Basis und der Säure in em Verhältnisse von 3 : 5 stchen. Alle Versuche, weiche ingestellt wurden, um Salze von anderen Sättigungsgraden herforzubringen, blieben fruchtlos. Zersetzt man z. B. neutrales antimonsaures kali durch Schwefelwasserstoffgas, so werden 3/2 les sich bildenden Antimonsulfids abgeschieden, und ein Kaimmsulfantimoniat von der erwähnten Zusammensetzung bleibt ufgelöst. Kocht man die Auflösung eines alkalischen Sulfanmoniats mit Antimonsulfid, so wird dasselbe nicht aufgenommen, ein sehr bemerkenswerther Umstand, welcher die Sulfandimoniale durchaus von den Hyposulfantimoniten unterscheidet, welche diese Eigenschaft in hohem Grade besitzen, so dass die Bereitung des Kermes sich darauf gründet.

Die Sulfantimoniate der Alkali – und erdenbildenden Mealle sind ohne Ausnahme in Wasser löslich; krystallisirt erhält
man das Kalium-, Natrium- und Baryumsalz; das erstere nimmt
abei 9 At. Krystallwasser auf, das Natriumsalz enthält deren 18
und das Baryumsalz 6 Atome. Die übrigen Verbindungen dieser
Beihe konnten nicht in krystallinischer Form erhalten werden;
burch Alkohol aus ihren concentrirten Auflösungen niedergeschlagen, bilden sie zum Theil schwere, ölartige Flüssigkeiten.

Bei weitem interessanter sied aber die Producte der wechelseitigen Zerlegung eines metallischen Sauerstoffsalzes durch ein alkalisches Sulfantimoniat, denn sie geben ein hisher noch nicht gekanntes Beispiel von Zersetzungen zwischen Sauerstoffsalzen und Schweselsalzen, wie man sie a priori nicht hätte
vermuthen sollen. Vermischt man nämlich die Auflüsung einer
metallischen Sauerstoffsalzes mit der von einem alkalischen Sulfantimoniate, wozu man sich am besten des Natriumsalzes bedient, so ist der Erfolg verschieden, je nachdem das eine oder
das andere diese Salze verherrscht.

Tröpfelt man das metaltische Sauerstoffsalz in das Sulfantimoniat mit der Vorsicht, dass von letzterem ein Ueberschuss bleibt, so entspricht der Ntederschlag in seiner Zusammensetzung dem alkalischen Sulfantimoniat; er ist bei der verschiedenen Metallen verschieden gefürht, z. B. beim Zinkund Quecksilberoxyd orange, bei den meisten der übriger Metalloxyde dunkelbraun oder schwarz. Beim Ausschluss der Luft zum Glühen erhitzt, verheren diese Verbindunger Schwefel und verwandeln sich in Hyposulfantimonite, in denen die Schwefelmengen der Säure und Basis einander gleich sind. Es entwickelt sich dabei nur eine geringe Menge schwefliger Säure, durch den Sauerstoff der in den Gefässen befindlichen Luft gebildet.

Wenn man hingegen umgekehrt das alkalische Sulfantimoniat tropfenweise zu dem Metalisalze setzt und letzteres im Ueberschusse lässt, so erhält man einen Niederschlag, der häufig dasselbe Ansehen wie der auf entgegengesetztem Wege erhaltene zeigt, zuweilen jedoch nicht, so z. B. beim Quecksilberoxyd, wo er weiss ist. Bei dieser Fällung beobachtet mandass die Auflösung des Metalisalzes sauer wird, in dem Gradej dass, wenn man mit dem Zusatz des Sulfantimoniats fortfährt, bald ein Zeitpunct eintritt, in welchem reines Antimonsulfid sich niederschlägt und Schwefelwasserstoffgas sich entwickelt.

Die auf diese Art gebildeten Substanzen, welche man, un ste rein zu erhalten, mit der Flüssigkeit längere Zeit digeriren oder kochen muss, sind von den normalen Salzen darin vorschieden, dass sie Sauerstoff enthalten und daher bei ihret Zersetzung sauerstoffhaltige Producte liefern. So geben sie beim Erhitzen in Destillationsgefässen einen starken und anhaltenden Strom von schweftiger Säure, ohne dass Schwefel frei wird, und ferner ein Sublimat von Antimonoxyd, in den beiden bekannten Krystallformen dieses Körpers. Werden sie mit Ka-

man erhält ein Schwefelmetall, welches sich abscheidet, und eine farblose Auflösung, aus welcher Säuren Antimonsäurehydrat fällen, während im Gegentheil bei den normalen Salzen die Flüssigkeit gelb gefärbt ist und von Säuren unter Entwickelung von Schwefelwasserstoffgas und Fällung von Antimonsuld zerlegt wird. Da in den meisten Fällen das abgeschiedene Schwefelmetall rein ist und die Flüssigkeit kein Schwefelantimon enthält, so lässt sich daraus die Zusammensetzung dieser Substanzen vorher bestimmen, wie ale auch vielfältige Analyten bestätigt haben. Es müssen nämlich 8 At. Metall (Silber, Kupfer, Blei) gegen 2 At. Antimon, 8 At. Schwefel und 5 At. Sauerstoff vorbanden sein.

Was non aber die innere Constitution dieser Verbindungen betrifft, so ist es nicht ganz leicht, darüber zu entscheiden, und man kann in dieser Beziehung zwei Vorstellungen haben. Entweder sind es Verbindungen von 1 At. normalem Schwefelsatz, welches 3 At. Schwefelmetall und 1 At. Antimonsulfid enthält, mit 5 At. Metalloxyd, und bei ihrer Bildung ist das Sauerstoffsniz, welches im Ueberschusse binzukam, so zersetzt worden, dass dessen Basis sich mit dem gebildeten Schwefelsalze verband; oder es sind Gemenge aus 8 At. Schwefelmetall und 1 At. Antimonsäure, indem bei ihrer Bildung das Sauerstoffsniz durch das Sulfantimoniat so zersetzt wurde, dass der Schwefel des Schwefelnatriums und des Antimonsulfids sich mit 8 At. Metall verband, während 5 At. Sauerstoff an das Antimon, 3 an das Natrium traten.

Zur Entscheidung dieser Frage wurden mehrfache Vernuche angestellt, welche indessen theils für die eine, theils für die andere Ansicht sprachen.

Für die erste scheint die Bildung von Antimonoxyd beim Glühen zu sprechen; allein wenn man ein Schwefelmetall, z. B. Schwefelsilber, Schwefelblei, Schwefelkupfer (Cú), oder selbst wenn man Schwefel allein mit Antimonsäure erhitzt, so entwickelt sich schweflige Säure und es bildet sich Antimonoxyd.

Eine Gemenge von normalem metallischem Sulfautimoniat und Metalloxyd verhält sich beim Erhitzen und gegen Kaliauf-lösung ganz wie die fraglichen Substanzen.

Unter dem Mikroskop erblickt man in ihnen nichts betero-Journ f. prakt. Chemie. XXII. 8. genes. Mit Weinstein und Wasser digerirt, löst sich nicht von der beim Eintrocknen gummiartigen Verbindung von Weisteinsäure und Antimonsäure auf. Diese beiden zuletzt angeführten Gründe sind indess von geringerem Gewicht.

Für die zweite Ansicht, dass es namlich Gemenge von Sohwefelmetalien mit Antimonsäure seien, sprechen besonder folgende Gründe:

Es ist unwahrscheinlich, dass sich ein basisches Schweitenalz mit noch mehr Basis in dem Verhältnisse verbinden solle, dass, wenn man sich den Sauerstoff durch Schwefel erselz denkt, die Bfache Menge von derjenigen vorhanden sein wirde, welche in den neutralen Sulfantimoniaten oder denjenige enthalten ist, welche den neutralen antimonsauren Salzen comespondiren.

Reines Antimonsulfid ist an und für sich schon fähig, metallische Sauerstoffsalze zu zersetzen, so dass sich Schwefelmetall abscheidet, gemengt mit Antimonsäure, welche sich au der sauren Flüssigkeit zuweilen erst später niederschlägt

Der vorzüglichste Grund für diese Ansicht ist aber in analoge Verbalten derjenigen basischen Sulfarseniate, dere Zusammensetzung dieselbe wie die der Sulfantimoniate ist. Fällt man mit einem solchen, z. B. mit dem sehr schön krystallisirenden Natriumsulfarseniat, ein im Ueberschusse vorhandenes metallisches Sauerstoffsalz, so enthält der Niederschlag, besonders wenn man das Ganze einige Zeit gekocht hat, nur Sparen von Arsenik; er ist reines Schwefelmetall, und die saure metallische Flüssigkeit enthält sämmtliches Arsenik als Arseniksäure. Die Auf öslichkeit dieses Körpers ändert, wie es scheintallein der Vorgang, welcher beim Antimon der nämliche seit dürfte.

Diese Gründe machen mithin die zuletzt erwähnte Ansich über die Constitution jener Antimonverbindungen am wahrschein-lichsten.

Wenn nicht alle Metalle diese Verbindungen von gleicher Zusammensetzung liefern, z. B. Zink, Nickel u. a. wentger Sauerstoff enthaltende, so können diess Gemenge sein, welche das normale Schwefelsalz enthalten, weil die entsprechenden Oxyde nicht so leicht und vollständig vom Antimonsulft zersetzt werden, wie Silber-, Kupfer- oder Bleioxyd.

Rose, üb. d. Verbindungen d. flüchtigen Chloride etc. 499

Ganz allein steht aber das Quecksilberoxyd da; fällt man Quecksilberchlorid durch ein alkalisches Sulfantimoniat, so ent-balt der Niederschlag 3 At. Schwefelquecksilber, 3 At. Quecksilberchlorid, 3 At. Oxyd gegen 1 At. Antimonsuläd. Doch steht dieses Verhalten andererseits wieder ganz im Einklange mit dem, was wir von der Zersetzung jener Salze durch andere Schwefelverbindungen, durch Schwefel- und Phosphorwasserstoffgas wissen.

恭 去 共

Es giebt aber auch Verbindungen von Sauerstoffsalzen mit Schwefelsalzen. Eine solche entsteht beim Auflösen von Antimonsulfd in kaustischem Kali. Diese Verbindung von Kaliumsulfantimoniat und antimonsaurem Kali, worin jenes Salz seinen
gewöhnlichen Wassergehalt mit aufnimmt und worin beide
Salze nicht auf gleicher Sättigungsstufe stehen, bildet sich ferner bei der Darstellung von Kaliumsulfantimoniat aus gewöhnlichem Schwefelantimon, Schwefel, kohlensaurem Kali und Aetzkaik. Sie krystallisirt in langen Nadeln und wird von kaltem
Wasser theilweise zersetzt, beim Erhitzen jedoch ohne allen
Bückstand aufgelöst.

LXXXII.

Veber die Verbindungen der flüchtigen Chloride mit Ammoniak und über ihre Zusammensetzungsweise.

Von

H. ROSE.

(A. d. Ber. d. Berl. Academie.)

Die Verbindungen des Ammoniaks mit vielen Sauerstoffsalzen und mit den nicht flüchtigen Chlormetallen, welche in
den meisten ihrer Eigenschaften so viele Aehnlichkeit mit den
Sauerstoffsalzen haben, können analog den Verbindungen derselben mit Wasser betrachtet werden. Aber auch die Verbindungen der flüchtigen Chloride mit Ammoniak, von welchen
mehrere Hr. Rose früher mit denen zu vergleichen suchte,
welche diese Chloride mit Phosphorwasserstoff bervorbringen,
können eben so gut mit den Verbindungen verglichen werden,

500 Rose, üb. d. Verbindungen d. flüchtigen Chloride

welche sie mit Wasser bilden. Die Hydrate der flüchtigen Chloride sind zwar noch nicht hinlänglich bekannt, aber sie haben mit jenen ammoniakalischen Verbindungen das gemein, dass von beiden das Wasser und das Ammoniak nicht durch's Erhitzen getrennt, und dass das flüchtige Chlorid nicht leicht wieder aus ihnen dargestellt werden kann.

Ammoniak auf; aber eben so wenig, wie man die Menge des Krystallwassers oder des Ammoniaks in den Verbindungen der selben mit Sauerstoffsalzen und mit nicht flüchtigen Chlormetallen im voraus nach einem Gesetze bestimmen kann, ergieht sich a priori die Menge des Ammoniaks, welche die flüchtigen Chloride aufzunehmen im Stande sind. Nur das sebeint sich als ein empirisches Gesetz zu ergeben, dass die Chloride, deren Radical mit Sauerstoff eine stärkere Säure bildet, mehr Ammoniak aufnehmen als die, deren Radical mit Sauerstoff eine so schwache Säure erzeugt, dass sie mit Ammoniak keine entschiedene salzartige Verbindung eingeht.

Zu den ersteren Chloriden, deren Verbindungen mit Ammoniak untersucht worden sind, gehören die flüchtigen Chloride des Titans, des Zinns, des Aluminiums, des Eisens, des Schwefels und des Antimons (letzteres dem Oxyde entsprechend). Von diesen nehmen das Titanchlorid, das Aluminiumchlorid und der Chlorschwefel so viel Ammoniak auf, dass die Menge desselben gerade hinreicht, um mit dem Chlor des Chlorida Chlorammonium zu bilden, wenn das Chlorid die Bestandtheile des Wassers aufnimmt-; die übrigen Chloride nehmen weniger Ammoniak auf. Man muss indessen jene Verbindungen. nach der Behandlung mit Wasser nicht als Verbindungen von Chlorammonium mit Oxyden betrachten, sondern als ammoniakalische Verbindungen eigner Art, vergleichbar und ähnlich den Verbindungen mancher wasserfreier Säuren, namentlich der Schwefelsäure mit Ammoniak (Sulphat-Ammon). Schon die Auflöslichkeit der meisten dieser Verbindungen in Wasser, wenn auch das Oxyd, welches sie enthalten konnten, für sich in Wasser und in Auflösungen ammoniakalischer Salze unlöslich ist, macht diess wahrscheinlich, noch mehr aber der Umstand, dass in den Auflösungen dieser Verbindungen der Ammoniakgeha't nur zum Theil und lange nicht vollständig durch Platinmit Ammoniak u. üb. ihre Zusammensetzungsweise. 501

chloridauflösung abgeschieden werden kann, wie diess auch bei den Auflösungen des Sulphat-Ammons und des Parasulphat-Ammons der Fall ist.

Von den Chloriden, deren entsprechende Oxyde stärkere Säuren bilden, verbinden sich nur das Phosphor- und Arsenikchlorür mit Ammoniak. Gerade die Rudicale, welche mit Sauerstoff die stärksten Säuren erzeugen, bilden keine entsprechenden Verbindungen mit Chlor; wir kennen wenigstens keine Chloride, welche der Schwefelsäure, der Selensäure, der Chromsäure, der Salpetersäure, der Molybdänsäure, der Wolframsäure und der Arseniksäure entsprechen, und mehrere Chloride, welche zwar ziemlich starken Säuren entsprechen, scheinen sich nicht mit Ammoniak zu verbinden.

Der flüssige Chlorphosphor, PCl₃, nimmt 5 Doppelatome Ammoniak auf. Die Verbindung PCl₃+5NH₃ enthält so viel Ammoniak, dass sie, mit Wasser behandelt, Chlorammonium und neutrales phosphorichtsaures Ammoniumoxyd geben konnte. Das Arsenikehlorür, A5Cl₃, verbindet sich nur mit 7 einfachen Atomen Ammoniak; die Verbindung 2AsCl₃+7NH₃ würde bei der Auflösung in Wasser ausser Chlorammonium ein saures arsenichtsaures Ammoniumoxyd bilden können.

Die phosphorlehte Säure ist offenbar eine weit stärkere Säure als die arsenichte Säure. Wir sehen hier, dass ein füchtiges Chlorid, welches einer stärkeren Säure entspricht, mehr Ammoniak aufnimmt als ein Chlorid, das einer schwächeren Säure analog zusammengesetzt ist. Wir können daher mit Wahrscheinlichkeit schliessen, dass, wenn uns die Chloride des Schwefels, des Selens und des Arseniks, welche der Schwefelsäure, der Selensäure und der Arseniksäure entsprechen, im Isolirten Zustande bekannt wären, ihre Verbindungen mit Ammoniak, wenn dieselben hervorgebracht werden könnten, bei der Behandlung mit Wasser, ausser Chlorammonium, schwefelsaures, selensaures und arseniksaures Ammoniumoxyd geben würden.

Uebrigens muss man auch die Verbindungen des Phosphorchlorurs und des Arsenikehlorurs mit Ammoniak nicht nach
der Behandlung mit Wasser als Gemische von Chlorammonium
mit Ammoniumoxydsalzen betrachten, sondern als eigenthümliche ammoniakalische Verbindungen, den Ammonen ähnlich.
Ks lässt sich aus den Auflösungen derselben in Wasser der

502 Rose, üb. d. Verbindungen d. flüchtigen Chloride

Ammoniakgehalt lange nicht vollständig, sondern nur zum Theil vermittelst Platinchloridauflösung fällen.

Die Verbindung des schwefelsauren Schwefelchlorids (SCI₃+55) mit Ammoniak.

Diese Verbindung ist schwer zu bereiten, denn obgleich das schweselsaure Schweselchlorid unter starker Wärmeentwikkelung und mit grosser Begierde Ammoniak aufnimmt, so erschwert die entstandene feste Verbindung die vollständige Sattigung. Vorsichtig bereitet, ist sie vollkommen weiss, lüst sich vollständig in Wasser und giebt eine Auflösung, die nicht in Mindeston das Lakmuspapier röthet. Durch salpetersaure Silberoxydauflösung muss in derselben ein vollkommen weisser Niederschlag bervorgebracht werden, und die ganze Monge der Chlors wird als Chlorsither gefällt. Ist der Niederschlag gelblich, so enthält er etwas Schweselsilber, und dann ist bei der Bereitung der Verbindung nicht die Erwärmung durch künstliche Erkältung vollständig vermieden worden. Gegen die Auflösung eines Baryterdesalzes verhält sich die Auflösung der Verbindung vollkommen wie die Auflösung des Sulphat - Ammons (wasserfreies schwefelsaures Ammoniak). Mit Chlorstrontiumauflösung entsteht keine Fällung, wohl aber beim Kochen, wenn zugleich freie Chlorwasserstoffsäure hinzugefügt wird. Durch Platinchloridauflüsung wird nur ein Theil des Ame moniaks der Verbindung gefällt.

Die Analysen von zu verschiedenen Zeiten bereiteten Mengen zeigten sehr übereinstimmend, dass die Verbindung außein Atom des schwefelsauren Schwefelchlorids 9 Doppelatome Ammoniak enthält. Die Verbindung ist gerade so zusammengesetzt, wie man es nach dem Vorhergebenden im voraus vermuthen muss. Denn wenn die Verbindung (SCl₃+5S)+9NH₃ Wasser aufnimmt, so könnte daraus Chlorammonium und schwefelsaures Ammoniumoxyd oder vielmehr Sulphat – Ammon entstehen.

Regnault hat die Verbindung des Ammoniaks mit einem von ihm zuerst dargestellten schweselsauren Schweselchlorid untersucht, welches, analog dem chromsauren Chromchlorid, aus 2 Atomen Schweselsäure mit einem Atom Schweselchlorid, SCI; +2S, besteht. Er hat gesunden, dass diese Verbindung 6

mit Ammoniak u. üb. ihre Zusammensetzungsweise. 503

Doppelatome Ammoniak aufnimmt, was ebenfalls gerade die Menge ist, welche man im voraus in der ammoniakalischen Verbindung annehmen könnte. — Sie unterscheidet sich übrigens wesentlich von der von mir dargestellten sehon in sofern, als sie an der Luft zerfliesst, was bei der andern nicht der Fall ist.

Aber Regnault betrachtet sowohl das schweselsaure Schweselchlorid als auch die Verbindung desselben mit Ammoniak auf eine andere Weise. Zusolge der von Dumas ausgestellten Substitutionstheorie und den Ansichten, welche Persoz und Walter über die Zusammensetzung des chromsauren Chromehlorids und der demselben ühnlichen Verbindungen aus gestellt haben, betrachtet er die Verbindung SCl3 + 25 als eine Schweselsäure, in welcher ein Drittel des Sauerstosses durch Chlor ersetzt worden ist, also als SCl. Die Verbindung desselben mit Ammoniak ist nach ihm eine Mengung von einem Sulphamid SNII₂ (analog dem Oxamid) und von Chlorammonium.

Was die erstere Ansicht betrifft, so habe ich schon früher zu zeigen gesucht, dass die von mir dargestellte Verbindung $8 \, \text{Cl}_3 + 5 \, \text{S}$ nicht gut als $8 + 2 \, \text{10} + \text{Cl}$ betrachtet werden könne, und die Gründe, welche ich dafür anführte, machen es auch wahrscheinlich, dass Regnault's Chlorschwefelsäure als ein schwefelsaures Schwefelchlorid betrachtet werden müsse.

Was Regnault's Ansicht über die Natur der ammoniakalischen Verbindung betrifft, so gesteht er selbst, dass es ihm nicht möglich gewesen sei, das Chlorammonium von dem ihm beigemengten Sulphamid zu trennen, denn beide Körper, meint er, hätten eine beinabe gleiche Auflöslichkeit in Wasser und in Alkohol und liessen sich nur höchst unvollkommen durch Krystallisation trennen.

Ich babe viele Versuche angestellt, um zu sehen, ob in der Verbindung des von mir dargestellten schwefelsauren Schwefelchlorids mit Ammoniak, Chlorammonium, gemengt mit einem Sulphamid, enthalten, oder ob es eine eigenthümliche Verbindung sei. Die Resultate aller Versuche sprechen entschieden für die letzte Ausicht. Das Sulphamid selbst, wolches man darin annehmen wollte, müsste als eine Verbindung von einem eigentlichen Solphamid SNH₂ mit Solphat-Ammon SNH₃ angesehen werden, und die ganze ammoniakolische Verbindungwäre dann ein Gemenge von Chlorammonium, von Solphat-Ammon und von Solphamid. Denn nimmt man nach der Sobstitutionstheorie das schwefelsaure Schwefelchlorid statt S+2\0\+Cl zu S₂O₅Cl an, so wäre die ammoniakalische Verbindung S₂O₅Cl+3NH₃, und diess kann zerfallen in ClNH₄+SNH₃+SNH₂.

Ich habe beträchtliche Mengen der ammoniakalischen Verbindung in Wasser aufgelöst und die Auflösung unter der Luftpumpe über Schwefelsäure abgedampft. Ka bildeten sich beim Abdampfen Krystallrinden, aber es war nicht möglich, it denselben verschiedene Krystallformen zu entdecken. Sie erschienen als homogen, obgleich ihre Form nicht bestimmt wersden konnte. Ich erwartete, Krystalle vom Parasulphat-Ammonizu erhalten, aber auch diese zeigten sich nicht bei irgend einer Periode des Abdampfens. Die zur Trockniss abgedampfte Masse hat ganz dieselbe Zusammensetzung wie die ursprünglich betreitete. Bei der Auflösung in Wasser hat sie nichts davon aufgenommen.

Wenn man nach Walter und Persoz die Verbindungen von mehreren flüchtigen Chloriden mit den ihnen entsprechend zusammengesetzten Säuren als Säuren betrachtet, in denen ele Theil des Sauerstoffes durch Chlor ersetzt worden ist, so must letzteres Klement keine Veränderung in der Sättigungscapacität der als Säure betrachteten Verbindung hervorbringen. Dent wenn zwei isomorphe Säuren mit einer Base zu neutralen Verbindungen verbunden werden, so sind es immer gleiche Atomé von Base, welche von den isomorphen Säuren aufgenommet werden. Und wenn man auch die beiden isomorphen Säuren in irgend einem Verhältnisse mischen wollte, so würde die Menge der Base, die mit dem Gemisch verbunden würde, immer in einem ähnlichen Verhältnisse stehen wie die Mengen die mit den einzelnen Säuren verbunden worden wären.

Wenn zwei Säuren, welche mit Basen isomorphe Verbindungen geben, sich im wasserfreien Zustande mit Ammoniak zu Ammonen verbinden, so müssen beide gleiche Atome Ammoniak nufnehmen. Auch wenn beide Säuren in verschiedenen

mit Ammoniak u. üb. ihre Zusammensetzungsweise. 505

Verbältnissen zusammengemischt würden, so müsste das Ammoniak, das von diesem Gemisch aufgenommen würde, zu demselben in demselben Verhältnisse stehen wie zu den einzelnen Bäuren.

Wenn in der wasserfreien Schweselsäure ein Theil des Schwesels durch Selen oder auch durch Chrom ersetzt würde, so müsste die neue Säure, welche man als eine Verbindung von Selensäure oder von Chromsäure mit Schweselsäure auseben könnte, eben so viel Atome Ammoniak ausnehmen wie letztere allein. Dasselbe aber müsste auch der Fall sein, wenn in der Schweselsäure das andere Klement, der Sauerstoff, durch Chlor auf ähnliche Weise ersetzt werden könnte wie der Schwesel durch Chlor.

Aber die Resultate der angeführten Versuche zeigen, dass diess nicht der Fall ist. Sowohl Regnault's Verbindung, als auch das von mir dargestellte schwefelsaure Schwefelshlorid nehmen mehr Ammoniak auf, als wenn sie Schwefelsäuren wären, in denen ein Theil des Sauerstoffes durch Chlor erselzt ist.

Regnault's Verbindung ist SCl₃+2S, oder nach seiner Ansicht SCl. Wollte man sie als eine Schwefelsäure betrachten, in welcher ein Theil des Sauerstoffes durch Chlor ersetzt sei, so müsste, da ein Atom Schwefelsäure nur ein Atom Ammoniak aufnimmt, um Sulphat-Ammon zu bilden, SCl₃+2S drei Doppelatome, und SCl ein Doppelatom Ammoniak aufnehmen. Aber nach Regnault's eignen Untersuchungen werden im ersten Falle sechs, im zweiten Falle zwei Doppelatome Ammoniak von der Verbindung gebunden, also doppelt so viel, als man nach der Substitutionstheorie erwarten sollte.

Die Verbindung des Schweselchlorids mit der Schweselsture, welche ich dargestellt babe, ist SCl₃+5S. Nach der Substitutionstheorie würde man diese Verbindung als S+2½0+Cl, oder vielmehr als S₂O₅Cl ansehen. Im ersten Falle müssten nach dieser Theorie sechs, im zweiten ein und im dritten zwei Doppelatome Ammoniak von derselben gebunden werden. Aber die Versuche haben gezeigt, dass im ersten Falle neun, im zweiten anderthalb und im dritten drei Doppelatome Ammoniak ausgenommen werden.

506 Rose, üb. d. Verbindungen d. flüchtigen Chloride etc.

Ich glaube bieraus folgern zu können, dass man alle die flüchtigen Chlorverbindungen, welche ich als Verbindungen von Säuren mit Chloriden angesehen habe, auch ferner noch auf diese Weise betrachten muss und nicht für Säuren halten kann, in denen ein Theil des Sauerstoffes durch Chlor ersetzt ist.

Dieselben Schlüsse, welche man aus der Verbindung des schwefelsauren Schwefelchlorids mit Ammoniak entnehmen kann, folgen auch aus der Verbindung des kohlensauren Kohlenchlorids (Phosgengas) mit Ammoniak. Das kohlensaure Kohlenchlorid, CCl2+C, wird nach der Substitutionstheorie als eine Kohlensäure betrachtet, in welcher die Hälfte des Sauerstoffes durch ein Aequivalent von Chlor ersetzt worden ist, CCl. Nua aber nimmt ein Atom CCl zwei Doppelatome, CCl2+C vier Doppelatome Ammoniak auf. Die wasserfreie Kohlensäure kann sich aber nur mit einem Doppelatom Ammoniak zu Carbonat-Ammon, C+NH3, verbinden, wenn auch das Kohlensäuregas mit dem grössten Ueberschusse von Ammoniakgas gemengt wird. Da aber die Verbindung noch einmal so viel Ammoniak enthält, ale sie nach der Substitutionstheorie enthalten kann, so folgt auch aus der Zusammensetzung derselben, dass im kohlensauren Kohlenchlorid das Chlor nicht ersetzend für Sauerstoff angesehen werden kann. - Das kohlensaure Kohlenchlorid bindet eine ganz analoge Menge von Ammoniak wie das schwefelsaure Schwefelchlorid. Würde die Verbindung mit Wasser behandelt, so könnte man dieselbe sich als aus Chlorammonium und-Carbonat-Ammon zusammengesetzt denken. Regnault sieht sie an als eine Mengung von Chlorammonium mit einem Carbamid, CNH2, ohne indessen die Trennung der Gemengtheile bewirkt zu haben.

LXXXIII.

eber die Verbindungen des Schwefels mit dem Chlor.

Von

R. F. MARCHAND.

Bei einer Untersuchung über die Einwirkung des Chlorhwefels auf Alkohol, Aether und Essiggeist war ich genöigt, einige Versuche über die Zusammensetzung des Chlorhwefels anzustellen, deren Ergebnisse ich hier mittheile.

Die niedrigste Chlorstufe erhält man sehr leicht, wenn man dor in überschüssigen Schwefel leitet und die Gefässe, in den die Einwirkung stattfindet, kalt hält. Während noch nicht ler Schwefel aufgelöst ist, giesst man die Flüssigkeit ab und terwirft sie der Destillation. Dabei färbt sie sich gewöhnlich nkel, während eine dunkel bernsteingelbe Flüssigkeit überstillirt. Durch Destillation wird sie nicht zerlegt; man dellirt sie daher so oft, bis der Siedepunct constant geworden. Diesen fand ich bei 139° C. Schon bei 134° C. fing die üssigkeit an zu kochen, doch stieg die Temperatur schnell f 139°, wo sie constant blieb. Das spec. Gew. des übergangenen Chlorschwefels fand ich zu 1,686.

0,818 Gr. wurden in kalter rauchender Salpetersäure gest, wozu eine etwas längere Zeit erforderlich war; durch nlorbaryum gefällt, erhielt ich daraus 2,799 Gr. schwefelure Baryterde oder $47,20\frac{0}{0}$ Schwefel.

0,688 Gr. gaben auf dieselbe Weise 2,380 Gr. schwefelure Baryterde oder 47,80% Schwefel.

Daraus folgt die von Rose, Dumas *) und schon frür von Bucholz angegebene Zusammensetzung:

> 1 At. Schwefel 201,16 = 47,61 1 - Chlor - 221,33 = 52,39 422,49 100,00.

Die Bestimmung des spec. Gewichtes des Dampfes ergab lgendes Resultat:

^{*)} Ann. de Chim. et de Phys. T. XLIX. p. 205.

508 Marchand, üb. d. Verbind. d. Schwefels mit d. Chlor.

Gewichtsüberschuss des Ballons 0,851 Gr. 353 C.C. Volumen des Ballons zurückgebliebene Lust 0.5 C.C. Temperatur des Metallbades 166° C. 13,5° C. Temperatur der Luft Barometerstand 754,5 Mm. spec. Gew. des Dampfes 4,77. Schwefel $\frac{6.654}{3}$ = 2,218. 2,440 = 2,440Chlor 4,658.

Leitet man in diese Verbindung noch mehr Chlor hinein, so verschwindet bekanntlich die gelbe Farbe und ändert sich in eine rothe um, während die Flüssigkeit erstaunlich au Volumen zunimmt. Erst nachdem der Gasstrom sehr lange hineingeleitet ist, wird nichts mehr aufgenommen; dann aber sicht man auch die Wände des Gefässes und das Gasleitungsroht eich mit einer festen Substanz bedecken. Die darüber stehende Flüssigkeit stösst ununterbrochen Chlor aus und besitzt aus diesem Grunde eine sehr bedeutende Spannkraft der Dampfe. Durch das Sonnenlicht wird diese ausscrordentlich vermehrt, und starke Glasgefässe, in denen sich die Flüssigkeit befand, wurden mit Gewalt zerschmettert, als sie unvorsichtiger Weise den directen Sonnenlichte ausgesetzt waren.

Das spec. Gew. der Flüssigkeit, welche ich unmittelbat aus dem Gefässe nahm, in welchem sie erzeugt war, fand ich zu 1,625. Dumas giebt es zu 1,62 an.

Bel der Analyse lieferten 0,560 Gr. der Substanz, durch rauchende Salpetersäure oxydirt, was mit grosser Heftigkeit vorsich geht, 1,288 schwefelsaure Baryterde oder 31,73% Schwefel. Um die Dichtigkeit des Dampfes zu bestimmen, füllte ich den Ballon vorher mit Chlor, erhicht jedoch ein Resultat, wolches eine viel zu bohe Zahl angiebt, nämlich 3,86. Die Theorie ergiebt nach der Formel SCl₂:

Iarchand, üb. d. Verbind. d. Schwefels mit d. Chlor. 509

nd Schwefel
$$\frac{6,654}{6} = 1,109$$
Chlor $2,440 = 2,440$
 $3,549$.

Destillirt man nämlich die Verbindung, so zerlegt sie sich nunterbrochen und kann selbst in einem sehr raschen Chlorstrome icht, oder nur mit Schwierigkeit unverändert versüchtigt weren. Der Siedepunct der Flüssigkeit liegt anfangs schon unefähr bei 50°; dabei entweicht zuerst fast nur Chlor, dann eigt der Siedepunct und zwar über den von Dumas angebenen 64°. Man kann ihn bei diesem erhalten, wenn man inen starken Chlorstrom während der Destillation hineinleitet.

Von der gleich anfangs ohne einen Chlorstrom überdestillirten lüssigkeit analysirte ich eine Portion.

2,368 Gr. Substanz gaben 0,898 schweselsaure Baryterde ler $33,66\frac{0}{0}$ Schwesel.

Als eine grosse Portion übergegangen war, wurde dieelbe zurückgegossen und so oft destillirt, bis sich kein Chlor
iehr entwickelte. Schon bei dem dritten Male schien die Verindung unverändert überzugehen, sie wurde aber noch dreimal
er Destillation unterworfen. Der Siedepunct war jetzt conant 78° geworden und die Zusammensetzung des Körpers erab folgender Versuch:

0,512 Gr. lieferten 1,405 Gr. schwefelsaure Baryterde oder 7,78% Schwefel. Als die Verbindung nun noch einmal deillirt wurde, ergab sich ein Schwefelgehalt von 37,58%; sie atte sich also nicht verändert. Diese Zusammensetzung kommt er ziemlich nahe, welche Rose für die flüssige Verbindung ind, nur dass Rose noch etwas Chlor darin aufgelöst hatte. Ir fand nämlich 36,04% Schwefel. Die Zusammensetzung, welhe ich fand, führt zu der Zusammensetzung S₂ Cl₃, denn iese giebt:

Sie entspricht also keiner Oxydationsstufe des Schwefels, an kann sie aber ansehen als eine Verbindung der ersten mit er zweiten Schwefelungsstufe: SCl + SCl_. Leitet man durch

das Schweselchlorid anhaltend Chlor, so setzt sich endlich bei einer niedrigen Temperatur eine feste krystalbsirte Verbindung ab, deren schon Millon Erwähnung gethan. An der Luft dampst sie stark; in Wasser gebracht, zischt sie wie glühendes Eisen und bildet Chlorwasserstoffsäure, Schweselsäure, unterschweslige Säure und schweslige Säure unter Absatz von Schwesel. Sie ist, selbst bei abgehaltener Luft, schwierig aufzubewahren, am besten in einem Gefäss, welches von dem slüssigen Chlorschwesel etwas enthält. Ich hosste in dieser Verbindung die Zusammensetzung zu sinden, welche sich bildet, wenn man Chlor zu Schweselzinn, Schweselantimon u. s. w. leitet, und in diesen Chlorsalzen aus SCl4 besteht, oder vielleicht gar aus SCl4 welche sich mit der wassersreien Schweselsäure verbinden kann, SCl6 + 5 S.

0,645 Gr. lieferten 1,446 Gr. S Ba oder 30,93% S.

Ks ist also dasselbe Schwefelchlorid, welches die flüssige Verbindung darstellt, so dass vermutblich die Flüssigkeit nur die Mutterlauge ist, aus der sich bei niedriger Temperatur die festen Krystalle absetzen.

Wir besitzen also jetzt 5 Chlorverbindungen des Schwefels, von denen 3 isolirt werden können:

- 1) S Cl oder S2 Cl2,
- 2) S Cl₂ S₂ Cl₄,
- 3) $S_2 Cl_3 S_2 Cl_2 + S_2 Cl_4$,
- 4) S Cl4 in Verbindungen mit Chlormetallen,
- 5) S Cl₈ in S Cl₈ + 5 S.

Ich habe noch lange Zeit das Hindurchleiten von Chlordurch die flüssige Verbindung fortgesetzt, ohne sie mit nochmehr Chlor verbinden zu konnen, als die eben angeführte Flüssisigkeit und die Krystalle enthielten.

LXXXIV.

Chemische Notizen.

(Aus Leuchs's polytechn. Zeitung.)

1) Färben mit Gallus und Silber.

Wenn man Baumwollenzeug in Gallusabsud beizt, trockellund durch eine Lösung von salpetersaurem Silberoxyd in Am

moniak mit Ueberschuss von Ammoniak zieht, so erhält man eine graubräunliche Farbe, die im Sonnenlichte allmählig grün und zuletzt schwarz wird. (L.)

2) Purpur auf Glas.

300 feiner Sand, 96 Aetzkali, 27 Borax und 514 Blei-weiss mit 2-3 Grünspan geschmolzen, geben purpurnes Glas. — 2 Th. phosphorsaures Eisenoxydul und 1 Th. Kupferoxyd, fein gerieben statt des Grünspans unter die vorher angegebene Mischung gesetzt, liefern noch schönern Purpur.

(L-f.)

3) Schöner rother Ocker für Maler.

Salzsaures Eisenoxyd wird in etwas Wasser gelöst, mit einigen Zinkstückehen gekocht und mit 5-6 mal so viel Wasser verdünnt. Es schlägt sich ganz seines Eisenoxyd nieder, das durch Glühen eine sehr schöne rothe, durch höhere Gluth violettrothe Farbe annimmt. Durch Kalien gefälltes Eisenoxydhydrat giebt nie eine so schöne Farbe, da von dem Kaliensalze, welches nie aus dem Eisenoxydhydrat herauszuwaschen ist, beim Glühen das Eisenoxyd in dem Farbton eine leichte nachtheilige Veränderung erleidet. (L.)

4) Hydraulischer Kalk.

Ein im Handel vorkommender hydraulischer Kalk enthält nach chemischer Zerlegung 60 Thonerde, 23 Quarzsand, 15 kohlensauren Kalk und 2 Manganoxyd. (L.)

5) Künstlicher Schinkengeruch.

Wenn Stärke, mit concentrirter Salzsäure übergossen, mehrere Tage stehen bleibt, löst sie sich. Neutralisirt man die Säure mit Ammoniak, setzt Wasser und Hefe zu, so gährt die Mischung mit der Zeit und giebt eine beissende Flüssigkeit, welche nach und nach einen starken Schinkengeruch annimmt, vermuthlich in Folge eines hierbei sich bildenden slüchtigen Oeles. (L.)

LXXXV.

Literarische Nachweisungen.

Ann. der Chemie u. Pharm. von Wöhler und Liebig. Febr. 1841.

Ueber das Verhalten der Metalle und einiger Verbindungen derselben zum Ammoniak bei höherer Temperatur. Von A. Schrötter. (Bildung von Stickstoffmetallen.)

Ueber das feste Oel der Muscatbutter. Von L. Playfair. Darstellung des Veratrumsäure-Aethers. Von Will.

Archiv der Pharm. Jan. 1841.

Ueber Platingehalt des Rheinsandes. Von F. Döbereiner. Darstellung der Aepfelsäure. Von Wackenroder. Darstellung des Santonins. Von Guillemette. Darstellung des kohlensauren Eisenoxyduls. Von Brandes.

Literatur.

- Lehrbuch der Chemie von E. Mitscherlich. I. Bd. 1. Hft. Bog. 1-12. 4. Aufl. Berlin, 1841.
- Grundriss der Chemie von F. Wöhler. 2. Thl. Organische Chemie. Berlin. 165 S. S.
- Lehrbuch der theoretischen Chemie. Zum Gebrauche bei Vorlesungen und zur Repetition für Studierende. Von Dr. Christian Albert Weinlig. 3. Lfg. (Schluss des Werkes, mit Titel, Vorrede u. Register.) Leipzig, L. Voss. 1841.
- Anfangsgründe der Chemie. Leitsaden für den Unterricht an Gymnasien und Realschulen von Dr. Moritz Sadebeck, ordentl. Lehrer am Magdalenäum in Breslau. Breslau, A. Schulz und Comp. 1841. 8. 212 S.
- Oenochemie oder Lehre von der Weinbereitung und Weinerziehung nach rationellen Grundsätzen. Bearbeitet von B. Kölges. Berlin, C. F. Amelang. 1841. 8. 225 S. mit Tabellen und lithogr. Abbildung.
- Manuel de metallurgie generale par W. A. Lampadius. Traduit, revu, augmenté etc. par G. A. Arnault. 2 vol. Paris.
- Atlas de la richesse minerale etc. par le Baron Héron de Villefosse. Nouveau tirage etc. par Le Cocq. Atlas in fol. de 65 planches et 1 vol. in 8. de texte. Paris.

• · •









